



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



## Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

## Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

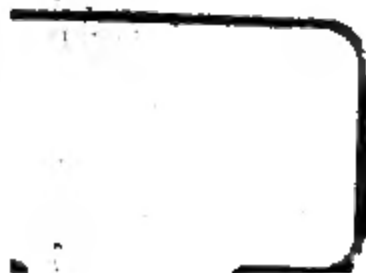
- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

## Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

*Exd*

**A 57283 0**



QC

1

A613





11 11 11 11 11

11 11 11 11 11

11 11 11 11 11

11 11 11 11 11

**A N N A L E N**  
**DER**  
**P H Y S I K.**

---

**NACH L. W. GILBERTS TODE FORTGESETZT**

**UND**

**HERAUSGEGEBEN**

**ZU**

**B E R L I N**

**VON**

**J. C. POGGENDORFF.**

**ACHTZIGSTER BAND.**

---

**NEBST SECHS KUPFERTAFELN.**

---

**LEIPZIG**  
**VERLAG VON JOH. AMBROSIOUS BARTH**  
**1825.**

ANNALEN



DER

PHYSIK

UND

CHEMIE.

---

HERAUSGEGEBEN

ZU

BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

VIERTER BAND.

---

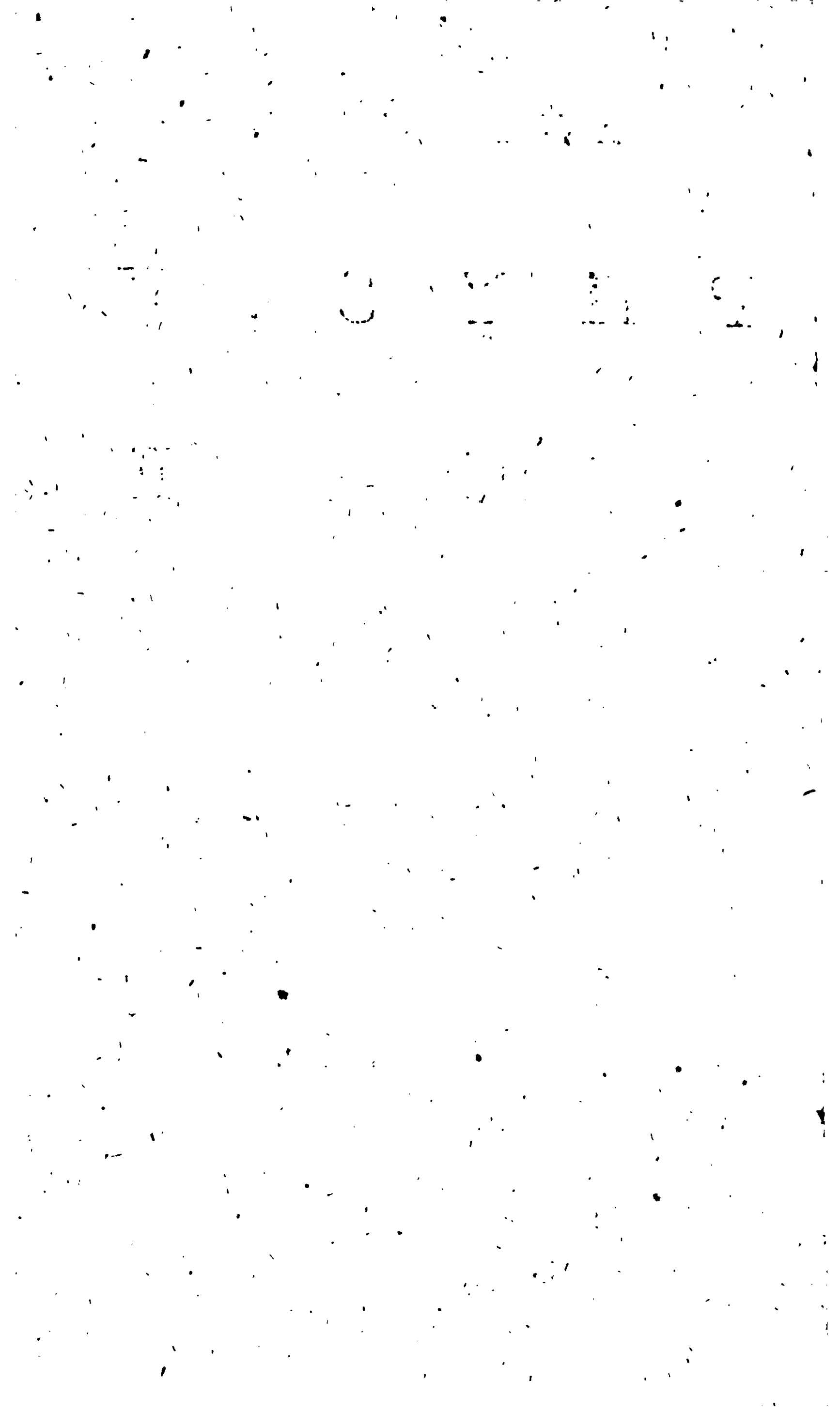
NEBST SECHS KUPFERTAFELN.

---

LEIPZIG

VERLAG VON JOH. AMBROSIVS BARTH

1825.





---

# **I n h a l t**

## **des vierten Bandes der Annalen d. Physik u. Chemie.**

---

### **Erstes Stück.**

- I. Untersuchungen über die Flußspathsäure und deren merkwürdigsten Verbindungen; von J. J. Berzelius. (Vierte Abtheilung; Fortsetzung der Abhandlung im Bd. 78. S. 113.)**

**C. Flußspathsaure Titanäure und flußspathsaure Titanalze** **Seite 1**

**D. Flußspathsaure Tantaläure und flußspathsaure Tantalalze. Tantalum und verschiedene seiner Verbindungen** **6**

**Metallisches Tantalum** **10**

**Schwefeltantalum** **12**

**Chlortantalum** **13**

**Cyantantalum mit Cyapeifen** **14**

**Zusammensetzung der Tantaläure** **14**

**Tantaloxyd** **20**

**Tantalit von Kimito (tantaligsaures Eisenoxydul)** **21**

**II. Vortheilhafte Methode zur Darstellung des Kaliums; von F. Wöhler** **25**

**III. Ueber einige merkwürdige, bei der Darstellung des Kaliums nach der Brunner'schen Methode erhaltene Substanzen; von Leopold Gmelin** **31**

1) gelbe Substanz (krokonsaures Kali)	37
2) rothe Substanz	59
IV. Ueber das Kry stall s y s t e m des Axinit; von F. E. Neumann in Berlin	63
V. Vorläufige Anzeige des Gesetzes, nach welchem Metalle die Contactelektricität leiten; von Dr. G. Ohm, Oberlehrer zu Cöln	79
Notiz über das Döbereinersche Feuerzeug	86
VI. Ueber die Ursachen, welche die Grö ß e der elektrischen Spannung bestimmen; von Adolph Wä r l e k e r zu Dresden	89
VII. Ueber die Zersetzung der Schwefelmetalle durch Wasserstoffgas; von Heinrich Rose	109
VIII. Beobachtung eines vierfachen Regenbogens; von Otto Schulz, Professor am Berlinischen Gymnasium	111
IX. Aus einem Schreiben des Hrn. Oberberggrath und Prof. Nöggerath an den Herausgeber	115
X. Notiz	116
Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle, vom Observ. Dr. Winkler. Monat Mai.	

## Zweites Stück.

### I. Untersuchungen über die Flußspathsäure und deren merkwürdigsten Verbindungen; von J. J. Berzelius. (Fortsetzung) Seite 117

#### E. Zirconium reducirt aus flußspathsaurem Zirkonkalk, und einige Eigenschaften der Zirkonerde 117

Schwefelzirconium 123

Kohlenstoffzirconium 124

Chlorzirconium 124

Zirkonerde und ihre Zusammensetzung 124

Flußspathsaures Eisenoxyd-Kalk 129

Thonerde-Kalk 130

Atomengewicht des Zirconiums, u. der Zirkonerde 131

Zerlegung des Hyazinths von Expilly 131

Einige Eigenschaften der Zirkonerde 135

Schwefelsaure Zirkonerde-Salze 138

Salpeters. und salzsaure Zirkonerde 140

Kohlensäure Zirkonerde 141

Zirkonerdehydrat 142

Verfahren, um Zirkonerde von Eisenoxyd zu trennen 143

Zusatz über die Thonerde 145

#### F. Flußspathsaure Wolframsäure und deren Verbindungen mit Salzbasen 147

Zusammensetzung und Atomengewicht der Wolframsäure 152

#### G. Flußspathsaure Molybdänsäure und deren Verbindungen mit Salzbasen 153

### II. Ueber die Krytallform des einfach arseniksauren Natrons; von Leopold Gmelin 157

III.	Ueber die Zusammensetzung der phosphorsauren und arseniksauren Bleierze; von F. Wöhler	161
	1. Grünbleierz von Zschoppau	162
	2. Weiße Varietät, ebendaher	164
	3. Arseniksaures Bleierz von Johann Georgenstadt	167
	4. Bleifossil von Leadhills in Schottland	169
IV.	Ueber die in den Meteorsteinen vorkommenden krystallisirten Mineralien; von Gustav Rose	173
	Zusatz. Zerlegung des Olivins u. Chrysoliths von Hrn Hofr. Stromeyer	193
	von Hrn. Walmstedt	198
V.	Beobachtungen über die Klangfiguren auf ebenen, nach allen Dimensionen schwingenden, homoge- nen Scheiben; von Hrn. Strehlke, zweitem Leh- rer d. Math. am Gymnas. zu Danzig	205
VI.	Ueber eine Unvollkommenheit in der bisherigen Theorie der Ebbe und Fluth; vom Hrn. Prof. und Ritter Parrot zu Dorpat	219
VII.	Auszug aus dem Programm der holländischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Harlem, für das Jahr 1825	231
VIII.	Auszug aus dem Programm der K. Akademie der Wissenschaften zu Paris	242
	Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle, vom Observ. Dr. Winckler. Monat Juni.	

## D r i t t e s   S t ü c k .

### I. Zusatz zu der Abhandlung: Untersuchung der Mineralwässer von Karlsbad, nebst Untersuchung einiger anderer Mineralwässer des Ellenbogner Kreises in Böhmen; von J. J. Berzelius.

1. Lithion im Karlsbader Wasser	233
2. Untersuchung des Wassers im Franzensbad bei Eger	250
A. Der Franzensbrunnen	251
B. Die Salzquelle	263
3. Untersuchung des Wassers im Marienbade, zum Stifte Tepl gehörig	265
A. Die Ferdinandsquelle	266
B. Der Kreuzbrunnen	270

### II. Versuch einer magnetischen Neigungskarte, gezeichnet nach den Beobachtungen auf den letzten Englischen Nordpol-Expeditionen unter den Capitainen Ross und Parry; von Chr. Hansteen 277

### III. Zusatz zu den vom Hrn. Prof. Naumann in Norwegen angestellten magnetischen Beobachtungen 287

### IV. Ueber Metallreductionen durch andere Metalle auf nassem Wege; vom Hrn. Prof. N. W. Fischer zu Basel 291



V. Ueber die Ursachen, welche Elektricitäts-Erzeugung bewirken; von Adolph Walcker zu Dresden 301

VI. Das Spiegelbarometer; vom Dr. Romershausen 331

VII. Notiz über die Repulsion, welche erhitze Körper, in merklichen Abständen auf einander ausüben; von Hrn. A. Fresnel 355

VIII. Leuchtender Schneefall am Lochawe 363

IX. Ueber das Vorhandenseyn des Jod's im Mineralreiche; von Hrn. Vauquelin 365

Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle,  
vom Observ. Dr. Winkler. Monat Juli.

---

## **Viertes Stück.**

- I. Ueber die Bestimmung der mittleren Wärme der Luft; von Gustav Gabriel Hällström. Seite 373**
- II. Beschreibung eines Instrumentes zur Bestimmung der mittleren Temperatur eines Ortes für jeden gegebenen Zeitraum; von J. G. Grassmann, Prof. am Gymnasium zu Stettin 419**
- III. Ueber die Ursachen, welche Elektricitäts-Erregung bewirken; von Adolph Walcker zu Dresden. (Fortsetzung.) 445**
- IV. Notizen und vorläufige Nachrichten.**
  - 1. Ueber die Veränderung des Magnetismus einer Eisenplatte, wenn sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie 459**
  - 2. Ueber den Magnetismus, der Eisenmassen durch Umdrehung mitgetheilt wird; von Hrn. P. Barlow 464**
  - 3. Weitere Untersuchung über die Bewahrung der Metalle durch elektrochemische Mittel; von Sir Humphry Davy 467**
  - 4. Ueber einige neue Verbindungen von Kohlenstoff und Wasserstoff, und über einige andere bei der Zersetzung des Oels durch Hitze erhaltene Produkte; von Hrn. M. Faraday 469**
  - 5. Donovan's Apparat, um ohne Berührung mit der Luft zu filtriren 473**

6. Zerlegung des Chlorschwefels; von Hrn. Dumas 474

7. Nachtrag zur Darstellung des Kaliums. 474

V. Freundschaftliche Aufforderung an zwei ungenannte Mathematiker; vom Bergkommissair F. G. v. Busse in Freiberg 476

Meteorologisches Tagebuch der Sternwarte zu Halle,  
vom Observ. Dr. Winkler, Monat August.

---

---

# ANNALEN DER PHYSIK.

---

JAHRGANG 1825, FÜNFTES STÜCK.

---

## I.

*Untersuchungen über die Flußspathsäure und deren  
merkwürdigsten Verbindungen;*

von

J. J. BERZELIUS \*).

(Vierte Abtheilung; Fortsetzung der Abhandlung im Bd. 78. S. 113)

---

### C. Flußspathsaure Titan Säure und flußspathsaure Titan salze.

Wenn Titan Säure mit Flußspath Säure übergossen wird, so erwärmt sie sich mit dieser, selbst wenn sie vorher geglüht war, und löst sich dann mit Hülfe der Wärme vollkommen auf. Die Auflösung bei gelinder Wärme zur Syrupsconsistenz abgedampft, liefert Kry stall e, welche nicht mehr vollkommen von Wasser aufgelöst, sondern davon in eine saure, auflösliche, und in eine, so zu sagen basische, unlösliche, Verbindung zersetzt werden. Diese basische Verbindung hält die Flußspath Säure selbst beim Glü-

\*) Aus d. Abh. der K. A. d. Wissenschaft. 1824. St. II.

hen hartnäckig zurück, und läßt sie nicht eher vollkommen fahren, als bis sie in einer Atmosphäre von Ammoniakgas geglüht wird. Die Auflösung in Wasser ist der liquiden flusspathsauren Kieseelerde entsprechend, und besteht aus flusspathsaurer Titansäure verbunden mit wasserhaltiger Flusspathsäure. Das Wasser kann von anderen Basen vertreten werden und hierdurch entsteht alsdann eine Klasse von Salzen, welche ich, analog mit den vorhergehenden; flusspathsaure Titanalze nennen will.

*Flusspathsaures Titan-Kali* wird erhalten, wenn die saure Flüssigkeit mit Kali gesättigt wird, bis daß der Niederschlag bleibend zu werden anfängt. Dampft man dann ab, so schießt das Salz in glänzenden, der Boraxsäure ähnlichen, Schuppen an. Beim Trocknen werden diese milchweiß und seidenglänzend. Sie lösen sich wieder in Wasser ohne Zersetzung auf. Erhitzt, geben sie etwas Wasser ab, welches sie jedoch nicht chemisch zu enthalten scheinen. Geschieht der Versuch in einem Destillationsgefäße von Platin und fängt man die Destillationsproducte in Wasser auf, so geht im Anfang ein Antheil Säure mit den Wasserdämpfen über und wird diese alsdann mit Alkali übersättigt, so findet man, daß sie etwas Titan enthält. Hierauf schmilzt das Salz und bleibt so unverändert in der Weißglühhitze. Wird es nun mit wasserfreiem saurem schwefelsaurem Natron vermischt, und wieder zum Glühen erhitzt, so geht von Neuem, außer wasserfreier Schwefelsäure, ein Antheil Flusspathsäure und Titan ins Wasser über; aber das Meiste bleibt zurück. Hieraus geht hervor, daß Flusspathsäure mit Titansäure nicht eine



solche gasförmige Verbindung giebt, wie mit Kiesel-  
erde und Boraxsäure. Wird dann die geschmolzene  
Masse herausgenommen, gepulvert und mit wasser-  
haltiger Schwefelsäure übergossen, so wird Flußspath-  
säure entwickelt. Wenn man flußspathsaures Titan-  
Kali mit Kalium vermenget und gelinde erhitzt, so  
verbindet sich das Kalium unter lebhafter Feuerer-  
scheinung mit dem Sauerstoffe und der Flußspath-  
säure, und Titan wird reduziert. Dieses wird bei  
Auflösung des Salzes in Wasser in Form eines schwar-  
zen Pulvers erhalten, welches unter dem Polirstahl  
metallischen Strich annimmt. Es wird nicht von  
Flußspathsäure aufgelöst, wohl aber von einem Ge-  
menge dieser Säure mit Salpetersäure. Das von  
Wollaston beschriebene metallische Titan, welches  
sich bisweilen in den Schlacken der Hohöfen findet,  
löst sich in diesem Gemenge bloß mit Hülfe von  
Wärme auf.

Das flußspathsaure Titan-Kali wurde auf fol-  
gende Art analysirt; das Salz wurde in kochend hei-  
ßem Wasser aufgelöst, mit kautischem Ammoniak  
gefällt, der Niederschlag gewaschen, getrocknet und  
endlich in einer Atmosphäre von Ammoniak geglüht.  
Er war Titansäure. Die Flüssigkeit wurde zur Trock-  
ne abgedampft, das Salz geschmolzen und gewogen.  
Bei Wiederauflösung hinterließ es eine geringe Spur  
von Titansäure, welche zu der vorhergehenden ge-  
legt wurde. Der Versuch gab 38,7 Prozent Kali,  
und 35,0 Prozent Titansäure, wonach die Flußspath-  
säure, mit Inbegriff des Verlustes 26,3 ausmachte.  
Der Sauerstoff des Kali ist 6,58 und der der Titan-  
säure 11,8. Dies ist nicht völlig das Zweifache,

kommt aber diesem Verhältnisse so nahe, daß das Salz nicht anders zusammen gesetzt seyn kann, als nach der Formel  $\ddot{K}\ddot{F} + \ddot{Ti}\ddot{F}^2$  \*). Die darnach berechnete Zusammensetzung giebt

Kali . . . . 37,33

Titan säure . . 37,27

Flussspathsäure 25,40

Die Ursache des Unterschiedes zwischen dem Resultat des Versuches und dem der Rechnung liegt in einem geringen Gehalte von flussspathsaurem Kiesel-Kali, von welchem diese Art von Verbindung vollkommen befreit zu erhalten, fast unmöglich ist, weshalb der Gehalt an Alkali und Flussspathsäure, etwas größer und der der Metallsäure etwas geringer ausfällt, als die Rechnung angiebt.

*Flussspathsaures Titan-Natron* ist weit auflöslicher, als das Kalisalz; ich habe es nur in Form einer Salzkruste, ohne regelmäßige Kryalle erhalten.

*Flussspathsaures Titan-Ammoniak* ist auflöslicher als das Kalisalz, welchem es übrigens dem Ansehen nach vollkommen gleich. Die Veränderungen, welche dieses Salz bei der Destillation erleidet, verdienen erwähnt zu werden. In einem Destillationsapparat von Platin bis zu einer Temperatur erhitzt, welche noch nicht bis zum Glühen reicht, giebt es ein salzartiges Sublimat, welches flussspathsaures Ammoniak ist. Das eingelegte Salz schmilzt nicht und verändert auch seine Form nicht. Wird

\*) Nach Rose's Versuchen (d. Ann. Bd. 73. S. 142) ist die Titansäure  $\equiv TiO^2 \equiv 1178,2$ .

nun dieses Sublimat hinweggenommen und die Hitze bis zum anfangenden Glühen verstärkt, so schmilzt das Salz, sublimirt sich dann unverändert und setzt sich im Retortenhalse in Flocken und ohne Zeichen von KrySTALLISATION ab; das Platin läuft dabei auf der innern Seite purpurfarben an. Dieses Salz ist in Wasser auflöslich, schmeckt sauer und zusammenziehend und kann viel Alkali aufnehmen, bevor es gefällt wird. Setzt man so viel Kali hinzu, bis daß ein Niederschlag entsteht, so riecht die Flüssigkeit sogleich nach Ammoniak und endlich ganz stark. Dieses ist also ein Salz von flusSPATHSAURER TitanSÄURE, wahrscheinlich nur mit halb so vielem flusSPATHSAUREN Ammoniak, wie in dem ersten Salz, verbunden. Dies giebt Grund, eine entsprechende Klasse von flusSPATHSAUREN TitanSalzen anderer Basen zu vermuthen. Ich habe indess keine Untersuchung darüber angestellt.

*FlusSPATHSAURER Titan-Kalk* löst sich in Wasser nur bei Ueberschuß von Säure auf. Beim Abdampfen der Auflösung schießt er in prismatischen KrySTALLen an, welche bei Wiederauflösung in Wasser ein weißes Pulver ungelöst zurücklassen.

*FlusSPATHSAURE Titan-Talkerde* ist im Wasser leicht löslich, schmeckt bitter, schießt bei freiwilligen Verdampfen in langen, nadelförmigen KrySTALLen an, welche nicht vollkommen vom Wasser aufgelöst werden.

*FlusSPATHSAURES Titan-Bleioxyd* ist im Wasser leicht auflöslich, schießt beim Verdampfen in kleinen farblosen KrySTALLen an, welche erst sauer und

hinten nach süß schmecken. Löst sich wieder im Wasser ohne Zersetzung auf.

*Flusspathsaures Titan - Kupferoxyd* ist leicht auflöslich und schießt bei freiwilligem Verdampfen in langen, blasse blaugrünen Nadeln an, welche mit Ausnahme der Farbe vollkommen dem Talksalze gleichen. Wird vom Wasser mit theilweiser Zersetzung aufgelöst.

*Flusspathsaures Titan - Eisenoxyd* giebt eine gelbe Auflösung, welche durch freiwillige Verdampfung zu einem klaren gelben Syrup wird. Abgedampft, selbst bei sehr gelinder Wärme, giebt es eine blasgelbe, krySTALLIRTE Salzmasse, welche beim Wiederauflösen zersetzt wird.

Aus dem eben Angeführten geht hinreichend hervor, daß die Flusspathsäure mit der Titansäure Doppelsalze giebt, analog denen, welche wir zuvor kennen gelernt haben. Zugleich sieht man ein, daß die Flusspathsäure nicht zur Scheidung der Titansäure von einem andern Körper angewandt werden kann, weil Doppelverbindungen entstehen, welche nicht den Fluaten gleichen, aus welchen sie zusammengesetzt sind, und welche folglich bei einer analytischen Untersuchung wahrscheinlich eher irre leiten als Dienste gewähren.

D. Flusspathsaure Tantalssäure und flusspathsaure Tantalsalze. Tantalum und verschiedene seiner Verbindungen,

Wird gegläute Tantalssäure mit Flusspathsäure übergossen, so zerfällt sie darin, ohne daß die Flusspathsäure etwas von ihr löst. Die Tantalssäure hat

indese Flußspathsäure aufgenommen, welche sie beim Glühen von sich giebt.

Tantalläure, so wie sie nach der Schmelzung mit saurem schwefelsauren Kali und nach dem Auskochen des Salzes mit Wasser erhalten wird, wird augenblicklich von der Flußspathsäure zu einer klaren farblosen Flüssigkeit aufgelöst. Unzersetztes Pulver von Tantalit, welches mit der Tantalläure vermengt seyn kann, bleibt dabei ungelöst und die Flußspathsäure hat darauf nicht die geringste Wirkung. Eben so verhalten sich die Anthteile von Tantalläure, welche beim Schmelzen nicht von dem sauren Salze zu einer flüssigen Masse aufgelöst wurden. Ueberläßt man die Auflösung der freiwilligen Verdampfung, so nimmt sie einen gewissen Grad von Concentration an, welchen sie alsdann beibehält. Bei höchstens  $+ 30^{\circ}$  abgedampft, wird sie noch mehr concentrirt und setzt Krystalle ab. An dem Rande der Flüssigkeit wird die Masse emailleweiß und nicht krySTALLINISCH. Setzt man die Abdampfung fort, so wird die ganze Masse eben so; die frisch aus der Flüssigkeit genommenen und abgetrockneten KrySTALLen lösen sich wieder vollkommen in Wasser auf, und ihre Auflösung wird nicht durch kieselhaltige Flußspathsäure getrübt; sie scheinen die Doppelverbindung von flußspathsaurer Tantalläure und wasserhaltiger Flußspathsäure zu seyn. Läßt man sie einen Tag lang an trockner Luft liegen, so verwittern sie, die wasserhaltige Säure verdampft und sie lösen sich nun nicht mehr in Wasser auf, ohne eine basische Verbindung abzusetzen. Die emailleweiße Masse verhält sich auf gleiche Weise; Wasser nimmt dar-



aus eine saure Verbindung auf und scheidet eine basische ab. Wahrscheinlich ist sie vor der Einwirkung des Wassers die neutrale Verbindung zwischen beiden Säuren, so wie die Auflösung als analog mit liquider kieselhaltiger Flußspathsäure zu betrachten ist.

*Flußspathsaures Tantal-Kali* wird erhalten, wenn die Auflösung von Tantalsäure in Flußspathsäure, mit so viel Kali vermischt wird, bis ein Niederschlag zu entstehen anfängt. Man muß diese Verbindung in der Wärme machen, weil sie sich sonst sogleich absetzt und die ganze Masse geseht. Beim Erkalten schießen schuppige Krytalle an, nicht unähnlich denen des entsprechenden Titanfalzes. Dieses Salz ist im kalten Wasser schwer löslich, von welchem es indess vollkommen aufgelöst wird. Dagegen wird es leichter von warmen Wasser aufgelöst, aber von kochend heißem zersetzt unter Abscheidung eines weissen Pulvers. Dieses Salz wird auch erhalten, wenn saures flußspathsaures Kali mit Tantalsäure und Wasser vermischt und die Flüssigkeit erwärmt wird. Nachdem das Salz heraus krytallisirt ist, enthält die Flüssigkeit freies neutrales flußspathsaures Kali.

Flußspathsaure Tantalsäure scheint sich in mehreren Verhältnissen mit Kali zu verbinden, von welchem zwei sich gegen einander verhalten, wie 1,5 zu 2, wie wir unten sehen werden. Das oben angeführte Salz enthält die geringste Quantität flußspathsaurer Tantalsäure. Setzt man der Auflösung dieses Salzes Flußspathsäure zu, ehe das Salz sich absetzen angefangen hat, so nimmt diese ein Drittel vom Kali weg, welches in saures flußspathsaures Kali

verwandelt wird. Man erhält immer dieses letztere Salz, wenn Tantal säure mit Kali geschmolzen, in kochend heißem Wasser aufgelöst und mit Flußspathsäure übersättigt wird. Es ist wie das andere in Wasser schwer löslich und schießt in kleinen feinen und kurzen Nadeln an. Keines von diesen Salzen enthält chemisch gebundenes Wasser, und sie können in Plattingefäßen bei Weisglühhitze geschmolzen werden ohne ihre Säure zu verlieren; selbst wenn das geschmolzene Salz mit Pulver von saurem schwefelsauren Kali vermengt wird, das zuvor durch Schmelzen vom Wasser befreit war, so wird keine Flußspathsäure in der Weisglühhitze entwickelt, sondern bloß wasserfreie Schwefelsäure, und die rückständige Salzmasse mit wasserhaltiger Schwefelsäure übergossen, wird davon aufgelöst mit Entwicklung von Flußspathsäure.

*Flußspathsaures Tantal - Natron* ist ein im Wasser leicht auflösliches Salz, was ich nur als unregelmäßig angeschossene KrySTALLmasse erhielt.

*Flußspathsaures Tantal - Ammoniak* gleicht im Ansehen dem Kalisalze, ist aber viel leichtlöslicher; wird beim Wiederauflösen im Wasser, unter Abscheidung eines weissen Pulvers zersetzt. In einem Destillationsgefäße von Platin erhitzt, wird flußspathsaures Ammoniak sublimirt, welches Tantal säure enthält, und es bleibt flußspathsaure Tantal säure zurück, welche durchs Glühen nicht weiter verändert wird.

Mit *Kalk-* und *Talkerde* werden im Wasser auflösliche Salze erhalten, welche beim Abdampfen einen Theil ihrer Flußspathsäure verlieren, und schwerlösliche Verbindungen absetzen. Mit *Bleioxyd* wird nur eine schwer auflösliche Verbindung gebildet.

Alle diese Salze haben die Neigung beim Kochen, beim Abdampfen und besonders beim Wiederauflösen des angeschossenen Salzes in warmen Wasser, in eine saure Auflösung und in ein an Flußspathsäure weniger reiches Salz, das als ein weißes Pulver gefällt wird, zersetzt zu werden. Ich habe diese Niederschläge keiner besondern Analyse unterworfen, aber ich habe gefunden, daß sie neben der Flußspathsäure und Tantalsäure, eine geringere Portion der anderen Base enthalten. Das Kalisalz hat am wenigsten die Neigung auf diese Art zersetzt zu werden. Dagegen haben sie das Natron- und das Ammoniaksalz in hohem Grade.

*Metallisches Tantalum.* Um diesen bis jetzt so wenig untersuchten Körper näher kennen zu lernen, untersuchte ich die Wirkung von Kalium auf flußspathsaures Tantal-Kali. Als die Masse erhitzt ward, verwandelte sich das Kalium unter Feuererscheinung in flußspathsaures Kali und Tantalum ward reducirt. Wurde die Masse dann mit Wasser behandelt, so entwickelte sich Wasserstoffgas und es blieb ein schwarzes schweres Pulver unaufgelöst, welches wohl ausgewaschen wurde. Dieses Pulver war Tantalum.

In diesem Zustande ist Tantalum kohlenschwarz; nach dem Trocknen läßt es sich poliren und wird eisengrau. Es leitet die Electricität so schwach, daß ich ungewiß bin, ob es sie im Mindesten leitet. Ich betrachte dies jedoch nicht für einen Beweis, daß nicht Tantalum in solider und zusammenhängender Form diese Eigenschaft haben könnte. Tantalum wird weder von Salzsäure noch Salpetersäure angegriffen. Nach langem Kochen mit Königswasser, verräth Ammoniak eine geringe Menge aufgelösten Tantalums.

Eben so nimmt concentrirte Schwefelsäure durch Kochen eine Spur davon auf; ein Zusatz von Salpetersäure macht das Tantalum nicht auflöslicher in Schwefelsäure. Flußspathsäure löst Tantalum unter Entwicklung von Wasserstoffgas und mit Erwärmung auf. Ein Gemenge von Flußspathsäure und Salpetersäure löst das Tantalum mit großer Heftigkeit auf; nach seiner Auflösung bleibt gewöhnlich etwas Kohle zurück, die von zersetztem Petroleum oder von einem Kohlengehalte des Kaliums, mit dem die Reduction geschah, herrührt. Wird Tantalum erhitzt, so entzündet es sich weit unter der Glühhitze und verglimmt mit großer Lebhaftigkeit zu Tantsäure, wobei kein Theil unverbrannt bleibt, wie dies bei Boron und Silicium der Fall ist. Bei mehreren verschiedenen Versuchen nahmen hundert Theile in Wasserstoffgas geglüh-  
Tantalums 17,0 ; 15,84 ; und 15,33 an Gewicht durch Verbrennen zu, und immer um so weniger, je reiner von Silicium das Tantalum war. Diese Zahlen übersteigen bei weitem die Resultate, welche ich in Gesellschaft mit den HH. Gahn und Eggertz und bei den Versuchen erhielt, welche wir im Jahre 1814 anstellten um Tantalum in metallischem Zustande kennen zu lernen und die Zusammensetzung der Tantsäure auszumitteln \*). Ich konnte nicht hoffen durch Verbrennen des auf diese Weise erhaltenen Tantalums ein scharfes Resultat zu bekommen, da wegen der Anwendung von Flußspathsäure innier die Gegenwart von Silicium zu vermuthen war, von dem schon einige Procent das Resultat bedeutend verändern, und

\*) Afh. i Fysik etc. Bd. V. p. 252.

durch Reduction mit Kalium war es nicht möglich ein absolut kohlenfreies Tantalum zu erhalten. Ich benutzte deshalb, um die Zusammensetzung der Tantalssäure auszumitteln, die Verbrennung von Schwefeltantalum, wie ich weiterhin näher beschreiben will.

*Schwefeltantalum.* Wird Tantalum in Schwefelgas erhitzt, so entzündet es sich bei anfangendem Glühen und brennt mit grosser Lebhaftigkeit. Das Produkt der Verbrennung ist eine graue, feinkörnige metallglänzende Masse, welche durch Druck noch stärkeren Metallglanz annimmt und sich in compacte, dem Graphit ähnliche Massen zusammenpressen lässt. Es leitet die Elektricität, welches zu beweisen scheint, dass auch Tantalum im reinen und zusammenhängenden Zustande dies thun müsse. Heinrich Rose hat in seiner Abhandlung über das Titan gezeigt, dass Schwefeltantalum erhalten werden könne, wenn Dämpfe von Schwefelkohlenstoff über weissglühende Tantalssäure geleitet werden. Schwefeltantalum wird weder von Salz- noch von Salpetersäure angegriffen; aber miteinander vermischt und damit gekocht oxydirte sie den Schwefel zu Schwefelsäure, und das Tantal zu Tantalssäure, welche letztere unaufgelöst bleibt. Von Flusspathsäure wird es nicht aufgelöst, und wenn es frei von anderen Schwefelmetallen war, so entsteht nicht der geringste Geruch von Schwefelwasserstoffgas, selbst wenn das Gemenge gekocht wird; aber Flusspathsäure und Salpetersäure lösen es mit Hinterlassung von Schwefel auf.

Wird Schwefeltantalum mit Kalihydrat in einem Gefässe geschmolzen, in dem kein Luftwechsel Statt finden kann, so wird es aufgelöst, man bekommt eine

orangerothe Masse, die nach dem Erkalten ihre Farbe behält. Wird sie mit Wasser übergossen, so wird sie sogleich wieder schwarz, und die Auflösung, statt hepatisch zu werden, enthält caustisches Kali wie vorher. Geschieht der Versuch in einem Glasgefäße, so sieht man, daß die schwarze Masse mit dunkelgrün-blauer Farbe durchscheinend ist. Die Erklärung dieser interessanten Erscheinung ist ganz einfach. Beim Schmelzen mit Kalihydrat entsteht tantalsaures Kali und eine Verbindung von Schwefelkalium mit Schwefeltantalum. Bei Zutritt des Wassers wird das Kalium auf Kosten der Tantalsäure oxydirt, welche ihren Schwefel wieder aufnimmt, und es bildet sich Schwefeltantalum auf nassem Wege. War die geschmolzene Masse vorher der Luft ausgesetzt, so enthält sie nebst etwas tantalsaurem Kali, welches nicht wieder zersetzt wird, Schwefelkalium im Maximum  $= KS^{10}$ . Wird das wieder erzeugte Schwefeltantalum in Berührung mit Luft gelassen, so oxydirt es sich innerhalb weniger Stunden, und wird weiß. Ist es von der Flüssigkeit bedeckt, so erhält es sich längere Zeit unverändert. Schwefeltantalum entzündet sich bei anfangendem Glühen. Da das Tantalum eine viel größere Affinität zum Sauerstoff als der Schwefel hat, so entweicht dieser anfangs in Dampfgestalt, und brennt darauf mit blauer Flamme. Beim Verbrennen bildet sich eine Verbindung von Tantalsäure und Schwefelsäure, die zur Zersetzung eine anhaltende Glühhitze erfordert. In einer Atmosphäre von Ammoniak wird die Schwefelsäure am Leichtesten ausgetrieben.

*Chlortantalum.* Tantalum brennt in Chlorgas mit Lebhaftigkeit. Das Produkt ist ein dunkelgelbes

Gas, welches sich in Gestalt einer weissen etwas ins Gelbe ziehenden mehligten nicht im Mindesten krystallinischen Materie condensirt. Wird es mit Wasser angefeuchtet, so entsteht ein zischender Laut durch die dabei entwickelte Hitze; es scheidet sich Tantal säure ab, und ein kleiner Theil davon bleibt in der Auflösung zurück, setzt sich aber beim Abdampfen ab. Diese Auflösung wurde eisenfrei gefunden, zum Beweise, daß die gelbliche Farbe der Verbindung nicht vom Eisengehalte herrührt.

*Cyan-Tantalum mit Cyan-Eisen.* Wird Chlortantalum mit Blutlauge übergossen, so nimmt es eine tiefe brandgelbe Farbe an, ohne sich aufzulösen. Diese gelbe Verbindung ist ein Doppel-Cyanür von Eisen und Tantalum. Sie wird weder von der Luft noch vom Wasser verändert und kann mit letzterem ohne Zersetzung gekocht werden. Aufs Filtrum genommen, gewaschen und getrocknet wird sie sehr dunkelbraun. Diese Verbindung wird nicht erhalten wenn Chlortantalum vorher mit Wasser angefeuchtet war, und wird auch nicht erhalten, wenn aufgelöste flussspathsaure Tantalsäure in Blutlauge eingetröpfelt wird. Wollaston hat indess bemerkt, daß ein gelber Niederschlag aus der Auflösung von Tantalsäure in saurem, oxalsaurem Kali durch Blutlaugensalz erhalten werde.

*Zusammensetzung der Tantalsäure.* Um diese auszumitteln bediente ich mich des auf folgende Art bereiteten Schwefeltantalums. Wasserhaltige Tantalsäure wurde in Flussspathsäure aufgelöst, die Auflösung filtrirt, mit Schwefelsäure vermischt, eingetrocknet, und die getrocknete Masse so lange geglüht, als

sie noch an Gewicht verlor. Durch diese Behandlung wurde eine von Kieseelerde freie Tantal säure erhalten; weil sich die Kieseelerde mit der Flußspathsäure verflüchtigte. Die geglühte Tantal säure ward in eine Röhre von ächtem Porcellan gelegt und darin bis zum vollen Weißglühen erhitzt. Durch diese Röhre wurden Dämpfe von Schwefelkohlenstoff geleitet, die sich auf der andern Seite in Wasser condensirten, und als dieses nachher ohne gleichzeitige Entwicklung eines beständigen Gases geschah, so wurde der Apparat luftdicht verschlossen und dem Erkalten überlassen. Das Schwefeltantalum war glänzend, körnig und wie Talk leicht über die Haut zu streichen.

In zwei Versuchen gaben 100 Theile Schwefeltantalum: 89,6 Tantal säure, in einem dritten: 89,743. In allen diesen Versuchen muß die Tantal säure in einer Atmosphäre von kohlen saurem Ammoniak geglüht werden, um sie vollkommen von Schwefelsäure zu befreien.

Ist nun die Zusammensetzung der Tantal säure der des Schwefeltantalums proportional, so muß der Gewichtsverlust bei der Verwandlung des Schwefelmets zu Tantal säure sich zum Sauerstoff in der Säure verhalten, wie sich verhält der Unterschied zwischen dem Gewichte eines Atomen Schwefel und eines Atomen Sauerstoff zu dem Gewichte eines Atomen Sauerstoff. Daß eine solche proportionale Zusammensetzung wirklich Statt findet, geht schon daraus hervor, daß all der Schwefel, welcher durch Oxydation der Kohle auf Kosten der Tantal säure frei wird, vom Tantalum gebunden wird, außerdem, daß bei entgegengesetzten Verhältnissen die Tantal säure mehr Sauer-



stoff enthalten würde, als die oben angeführten Verbrennungsproben mit dem Tantalum selbst angeben, und mehr als sich durch die Analyse der flussspathsauren Tantalsalze ausweist. Es blieb aber dabei noch übrig, um mit einiger Sicherheit das obige Resultat anwenden zu können, sich zu vergewissern, daß das Schwefeltantalum keine fremden Stoffe enthielt. Zu diesem Endzweck analysirte ich es mit Chlor. An einem Stück einer Barometerröhre wurden 2 Kugeln nahe aneinander geblasen, und in die eine, eine gewogene Menge Schwefeltantalum gelegt, worauf getrocknetes Chlorgas darübergelitet wurde. Um recht sicher vor Einmengungen von atmosphärischer Luft zu seyn, ließe ich das Gas 2 Stunden lang hindurchgehen, ohne äußere Wärme anzuwenden. Ich fand dann, daß die Masse gegen das Ende der zweiten Stunde sich von selbst zu erhitzen anfang, während das Chlor ohne Feuererscheinung verschluckt wurde. Als die Kugel sich nicht mehr warm anfühlte, wurde eine sehr gelinde Hitze angebracht, wodurch die gebildeten Chlorverbindungen in die leere Kugel überdestillirten, während das Schwefelmetall nun das Gas ungehindert absorbirte. Als alle Wirkung aufhörte und alle flüchtigen Verbindungen in die andere Kugel gejagt waren, wurde das Chlorgas aus der Kugel durch Kohlensäuregas vertrieben, das ebenfalls über Chlorcalcium geleitet war. Als Rückstand des Schwefeltantalums, blieb in der Kugel 0,0025 seines Gewichtes einer schwarzen Materie, welche sich heller brannte, ohne merklich ihr Gewicht zu verändern oder weiß zu werden. Das Produkt der Einwirkung des Chlors bestand aus Chlortantalum und aus einer

rothen Flüssigkeit, welche bei einer gewissen Temperatur allein überdestillirte und Chlorschwefel war. Als die Masse auf einmal mit vielem Wasser vermischt ward, so löste sie sich zu einer klaren Flüssigkeit mit Hinterlassung von etwas Schwefel auf, der ungelöst in der Glaskugel blieb. Beim Erhitzen der Flüssigkeit wurde sie trübe, und beim Abdampfen, gelatinirte die Tantalsäure fast wie Kiesel Erde. Die filtrirte Flüssigkeit gab keine Spur von irgend etwas Aufgelösten, als sie mit Alkali gesättigt wurde. Das angewandte Schwefeltantalum war folglich frei von jeder fremden Einmischung, abgerechnet  $\frac{3}{4}$  pr. C. jener unverbrennlichen Materie, welche eine von Anfang an unreducirte, durch etwas Kohle gefärbte, Tantalsäure gewesen zu seyn scheint, deren Gewicht man, um ein genaues Resultat zu erhalten, von den 100 Theilen Schwefeltantalum abziehen muß, welche 89,6 Tantalsäure gaben.

Werden 0,25 sowohl von dem Schwefeltantalum, als von der erhaltenen Tantalsäure abgezogen, so haben 99,75 Theile Schwefeltantalum 89,35 Theile Tantalsäure gegeben; der Unterschied ist 10,4; aber der Unterschied im Gewicht eines Atomen Sauerstoffs und eines Atomen Schwefels ist 101,16; folglich verhält sich 101,16 zu 100, wie 10,4 zu 10,287. Wenn 89,35 Tantalsäure enthalten 10,287 Sauerstoff, so besteht diese Säure in 100 Theilen aus:

Tantalum	88,487	. . .	100,000
Sauerstoff	11,513	. . .	10,011

Es bleibt nun noch die Frage zu beantworten

übrig, wie groß die Anzahl der Sauerstoffatome ist, die in dieser Säure enthalten sind. Anfangs hoffte ich durch Analyse des flusspathsauren Tantalkali zuverlässigere Resultate zu erhalten. In 3 verschiedenen, mit Salz von verschiedenen Bereitungsarten, angestellten Analysen, erhielt ich folgende Resultate:

	1.	2.	3.
Kali . . . .	23,23	23,61	23,77
Tantalsäure . .	57,48	57,20	56,30
Verlust als Flusspathsäure angenommen	19,29	19,19	19,93

Diese Analysen scheinen sich einander zu bestätigen, aber sie haben alle einen gemeinschaftlichen Fehler, welcher darin besteht, daß, da die Flusspathsäure welche das Kali aufnimmt ungefähr 5,53 ist, der Verlust falls er nur Flusspathsäure wäre 3 oder 4 mal so viel betragen müßte; aber er liegt zwischen beiden; und zeigt folglich, daß noch etwas anderes als Flusspathsäure zugleich wegging, und dies kann nichts anderes als Kieselerde seyn, obgleich ich bei den Analysen, als das Salz mit Schwefelsäure in Platingefäßen destillirt wurde, nur Spuren davon fand. Als das Salz aus tantalsaurem Kali bereitet wurde, welches man mit Flusspathsäure übersättigte, so gab es bei der Analyse bis zu 63 pr. C. Tantalsäure; übrigens aber denselben Mangel an Uebereinstimmung zwischen dem Kaligehalt und dem Verluste, wie in dem Vorhergehenden, so daß ich hieraus kein zuverlässiges Resultat ziehen konnte und bloß bei der Vermuthung stehen bleiben mußte, daß in dem erstern dieser Salze

die Tantalssäure  $1\frac{1}{2}$ , und in dem letztern 2mal den Sauerstoff des Kali enthalte.

In den älteren Versuchen über die Tantalssäure hatten wir gefunden, daß 100 Theile Tantalssäure, aus tantalssauerm Kali mit Salzsäure gefällt und bei mäßiger Wärme getrocknet, in der Glühhitze 11,17 Theile Wasser, oder auf 100 Theile Säure, 12,37 Thl. Wasser gaben. Diese enthalten 11,18 Thl. Sauerstoff. Man sieht also, daß der Sauerstoffgehalt der Säure dem des Wassers gleich ist.

Bei Versuchen um zu bestimmen, wie viel Baryt von 100 Thl. Tantalssäure gesättigt werden, würden höchstens 40 Thl. Baryt erhalten, dessen Sauerstoff 4,2 ist und folglich ein Drittel von dem der Tantalssäure. Ferner findet man bei Berechnung der Zusammensetzung des Kimito-Tantalits; daß darin der Sauerstoff der Tantalssäure fast 3mal so viel wie der der Base beträgt; in dem Broddbo- und Finbo-Tantaliten findet man, wenn der Sauerstoff der Tantalssäure, der Wolframsäure und des Zinnoxides zusammengelegt werden, daß die Summe dieser 3mal so groß ist wie der Sauerstoff der Basen; in dem Yttrotantaliten dagegen ist der Sauerstoffgehalt der Basen und der Tantalssäure gleich. In dem Baierschen Tantaliten ist, mit Annahme, daß Eisen und Mangan darin als Oxyde enthalten sind, der Sauerstoff der Tantalssäure 2mal so groß wie der der Basen, wenn man Vögel's Analyse bei der Rechnung zum Grunde legt. — Das Tantalmetall, welches bei den älteren Versuchen erhalten wurde, und wo die Tantalssäure bei Reduction im Kohlentiegel nicht mehr verlor, als 5,2 pr. C. an

Gewicht, war folglich kein Tantalum. Als es wieder zu Tantalsäure verbrannt wurde, nahmen 100 Theile desselben, von 3,5 ; 4,0 bis 4,2 Sauerstoff auf. Es ist folglich aus dem Vorhergehenden klar, daß es von 7,80 bis 8,4 Sauerstoff enthielt, oder daß es, wenn wir nach einer Mittelzahl aus den Versuchen annehmen, daß 100 Thl. der Masse 3,9 an Gewicht gewonnen um Tantalsäure zu werden, vorher 7,8 Sauerstoff enthalten hat. Offenbar ist also dieser Körper nichts anders, als ein Oxyd von Tantalum, in welchem das Metall zwei Drittel vom Sauerstoffgehalt der Säure aufnimmt, und folglich besteht aus:

Tantalum	92,019	100,000
Sauerstoff	7,781	8,674

Dieses Oxyd wurde mit Salpeter in einem Destillationsgefäße von Glas verbrannt, und das Gas in Kalkwasser aufgefangen, welches dabei nur Spuren von Kohlensäure verrieth. Der Zweck dieses Versuches war, zu untersuchen ob dieses Oxyd nicht ein Gemenge von Tantalsäure mit Kohlenstofftantalum seyn könne. Weder Flußspathsäure allein, noch Flußspathsäure mit Salpetersäure, wirken darauf, selbst wenn diese Säuren mit dem fein gepulverten Oxyde gekocht werden.

Alle hier aufgezählten Umstände: daß nämlich die Tantalsäure in dem künstlichen tantalsauren Baryt, so wie in den meisten natürlichen Tantalaten 3mal so viel Sauerstoff, als die Base enthält, und daß sich der Sauerstoff in dem Tantaloxycide zu dem Sauerstoff in der Tantalsäure, wie 2 : 3 verhält, scheinen zu zeigen, daß die Tantalsäure zu der allgemeineren Klasse von

Mineralsäuren gehöre, die 3 Atome Sauerstoff enthalten. In diesem Falle wiegt ein Atom Tantalum 2305,75 und ein Atom Tantalsäure 2605,75, und ihr Symbol wird  $Ta$ .

Ehe ich das Tantalum verlasse, will ich noch etwas über ein tantalhaltiges Mineral sagen, in welchem ich, wegen der Gewichtevermehrung, welche es bei der Analyse erleidet, das Tantalum, verbunden mit Eisen im nicht oxydirten Zustande, annehme \*). Dies ist nämlich der *Tantalit von Kimito*, der ein zimmtbraunes Pulver giebt, und dessen specifisches Gewicht, das des gewöhnlichen Tantalits übersteigend, von 7,65 zu 7,69 geht. Das Pulver dieses Tantalits gleicht hinsichtlich der Farbe vollkommen der vom Tantaloxyde. 100 Theile dieser Tantalitart gaben 104,13 Thl. oxydirte Bestandtheile, nämlich:

Tantalsäure	85,85	hält Sauerstoff	9,88
Eisenoxyd	14,41	im Oxydul	2,872
Manganoxyd	1,79	"	0,354
Zinnoxyd	0,80		
Kalkerde	0,56		
Kieselerde	0,72		

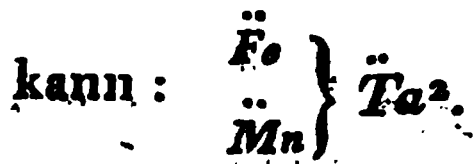
---

104,13

Der Sauerstoff der Basen ist hier 3,226, welches mal 3 = 9,67 oder gleich mit dem der erhaltenen Tantalsäure ist. Zieht man aber nun von der Zunahme 4,13 den Sauerstoff ab, welcher bei der Analyse die Oxydule zu Oxyde verwandelte

\*) Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineral. VI. 237.

= 1,61, so bleibt 2,52, welchen das Tantalum aufgenommen hat. Man sieht hieraus, daß fast die ganze Menge von Tantalum sich darin nicht in metallischem Zustande, sondern als Oxyd befunden habe, so daß dies Mineral mit Recht *tantaligsaures Eisenoxydul* genannt werden kann, und die Formel für seine Zusammensetzung wird, mit Weglassung des tantalfahren Eisenoxyduls, welches es eingemengt enthalten



(Fortsetzung im nächsten Heft.)

## II.

*Vortheilhafte Methode zur Darstellung des Kaliums;*

von

P. WÖHLER.

Diese Methode ist nur eine Abänderung von derjenigen, welche vor einiger Zeit von Brunner angegeben wurde \*), und deren Vorzüglichkeit darin besteht, daß man nicht kauftisches, sondern nur kohlenfreies Kali und Kohle ohne Zusatz von Eisen, anzuwenden braucht, und daß zu dieser Reduction des Kaliums mit Kohle, keine so hohe Temperatur erforderlich ist, als zur Reduction mit Eisen.

Statt des eigends zu dieser Operation verfertigten Gefäßes aus Schmiedeeisen, wie Brunner angiebt, nimmt man eine solche schmiedeeiserne Flasche, in der das Quecksilber verschickt wird, und die auch Lampadius \*\*) schon früher einmal zu demselben Zwecke empfohlen hat. Sie besitzt an dem einen Ende eine mit einem Schraubengewinde versehene Oeffnung, und in diese läßt man ein Stück eines Flintenlaufes, von etwa 1 Fuß Länge, einschrauben (Fig. 1.). Aber ehe man diese Flaschen gebraucht, ist es durchaus nothwendig, sie zuvor stark auszu-

\*) Bibliothèque universelle T. 22. p. 36. (Schwgg. Journ. Bd. 39. S. 517.)

\*\*) Schweigger's Journal. Bd. 34. 221.



glühen, um alles noch darin enthaltene Queckfilber auszujaßen, da eine große Quantität davon so sehr in den Vernietungen versteckt zu seyn scheint, daß es durch mechanische Mittel nicht herausgebracht werden kann. Eben so muß man sich zuvor durch starkes Einblasen in die Büchse versichert haben, daß sie überall luftdicht schließt, was bisweilen nicht der Fall ist.

Durch starkes Glühen in einem bedeckten großen Hefischen Tiegel verkohlet man hierauf 5 bis 6 Pfund Weinstein, wozu man ganz rohen Weinstein (*Tartarus crudus*) nehmen kann, zerstößt die noch heiße Masse in einem heißen Mörser zu Pulver und setzt noch einige Unzen feines Kohlenpulver hinzu, weil die Menge der Kohle in der Weinsäure nicht zur Reduction ihres Kalis hinreicht. Dieses Gemenge bringt man dann so schnell als möglich, damit es keine Feuchtigkeit anziehe, in die eiserne Flasche, wodurch sie ungefähr zum Drittheil angefüllt wird, schraubt das Flintenrohr an und legt den Apparat horizontal in einen gut ziehenden Ofen ohne Gebläse (Fig. 4.).

Diesen Ofen kann sich Jeder leicht selbst bauen, und ihn nach Umständen und Gefallen willkürlich einrichten. Den hier abgebildeten muß man sich an einer Mauer gebaut denken, so daß diese Mauer die vierte Wand des Ofens ausmacht. Errichtet man ihn in einer Ecke, z. B. unter einem Schornsteine, so hat man nur zwei Wände zu bauen nöthig. Die Hauptsache zur Hervorbringung eines guten Zuges ist eine gute Einrichtung des Rostes (a) und eine sehr hohe Zugröhre (b). Am Besten ist es, diese

letztere eine Streeke hoch mit Steinen zu mauern und oben auf die Oeffnung noch ein 6 — 10 Fufs langes, weites, gewöhnliches Ofenrohr aufzusetzen. Seitwärts in der Wölbung des Ofens läst man eine Oeffnung (c) zum Nachfüllen der Kohlen, die mit einem losen Mauersteine verschlossen werden kann. Eben so läst man in der vordern Wand des Ofens eine Oeffnung (d), durch die der Apparat hineingebracht wird, und die man nachher wieder zumauert. Im Ofen ruht die Retorte hinten auf einem, etwa  $\frac{1}{2}$  Fufs hohem Mauersteine, der auf dem Rost steht. Es ist durchaus unnöthig, die Retorte mit irgend einem Beschlage zu versehen. Zum guten Gelingen der Operation scheint es nothwendig zu seyn, das die vordere Endfläche der Retorte fast ganz an die Ofenwand reiche, das heisst, das so wenig als möglich vom Flintenrohr ins Glühen komme und das dieses so kurz als möglich sey.

Nachdem die Retorte auf diese Weise in den Ofen gelegt ist, bringt man sie zum vollen Glühen, wodurch erst noch viel Feuchtigkeit abdestillirt. Wenn diese weggegangen ist, fängt das Kohlenoxydgas an sich zu entwickeln, das man an der Mündung entzünden kann; und wenn die Retorte ins Weissglühen kommt, so entweicht ein dicker, abwechselnd weis, grau, grünlich braun, oder fast schwarz erscheinender Dampf in grosser Menge und bringt man nun einen brennenden Körper an die Mündung der Röhre, so brennt das Gas mit grosser weisser leuchtender Flamme, die kalte Körper mit Kali beschlägt. In demselben Zeitpunkte oder kurz nachher sieht man den innern Raum der Retorte sich mit grünem

Gas erfüllen, und jetzt erst ist es Zeit, die Vorlage anzulegen.

Diese Vorlage ist von Hrn. Berzelius erfunden. Man kann sie aus Kupfer — oder aus Eisenblech machen lassen, und die einzelnen Theile müssen entweder durch gute Vernietungen oder durch eine schwer schmelzbare Löthung zusammen gefügt seyn. Sie besteht aus zwei Theilen, Fig. 2. und 3., in Form flach gedrückter vierseitiger Behälter, die an den entgegengesetzten Enden verschlossen sind, und von denen der Erstere, Fig. 2., in den andern, Fig. 3, sich gedrängt einschieben läßt, so daß er bis auf den Boden desselben reicht. Der auf diese Art zusammengesetzte Apparat ist ungefähr 1 Fuß hoch, die breiteren Seitenwände sind ungefähr  $\frac{1}{2}$  Fuß und die schmäleren  $1\frac{1}{2}$  Zoll breit. — Der obere Theil, Fig. 2., hat oben zwei gegenüberstehende röhrenförmige Oeffnungen, c und e, die so weit seyn müssen, daß in die eine, c, der vordere Theil des Flintenrohrs genau einpaßt, und in die andere ein dicker Kork mit einem Loch, gesteckt werden kann. Der Oeffnung c am nächsten ist dieser Apparat durch eine Scheidewand, aa, von demselben Metalle in zwei ungleiche Hälften getheilt. Diese Scheidewand dient dazu, daß sich die aus dem Flintenrohre ausströmenden Kaliumdämpfe daran niederschlagen und nicht uncondensirt mit dem Gase durch die zum Ausgange des letzteren bestimmte kleine Röhre d, entweichen. Diese Scheidewand ist oben mit einem Loche b, durchbohrt, das genau den Oeffnungen c und e gegenübersteht, und das von der Größe ist, daß ein eiserner Ladestock, den man durch den Kork in

einbringt, bequem hindurch und bis in den Bauch der Retorte gebracht werden kann.

Den unteren Behälter, Fig. 3., füllt man bis ungefähr zur Hälfte mit Steinöl, in welches dann das sich an der Wand *aa* sublimirende Kalium herunterfließt. Obgleich durch das Steinöl der innere Raum des Apparats von der äußern Luft abgeschlossen wird, so ist es doch gut, um zufälliges Einfließen von Wasser zu vermeiden, daß man die Fuge *ee* Fig. 4. mit Glaserkitt verklebe. Das Gas entweicht durch die Oeffnung *b*, Fig. 2. Wenn das Flintenrohr in die Oeffnung *c* gut paßt, so ist es kaum nöthig, die Fuge mit gewöhnlichem Thon zu verkleben. In die kurze Röhre *d* bringt man durch einen Kork eine weite gläserne Röhre, die man unter Steinöl gehen lassen kann. An der gleichförmigen, raschen Entwicklung des Gases beurtheilt man dann den Gang der Operation. Oder man setzt auch nur eine kurze weite Glasröhre ein, an deren Mündung man das Gas entzündet und dann durch die größere oder kleinere Flamme den Gang beobachtet. Die ganze Vorlage stellt man, so tief als möglich, in stets zu erneuerndes Wasser, oder am besten in Eis oder Schnee, denn sonst würde sie sehr bald bis zum Kochen des Steinöls erhitzt werden.

Wenn die Operation in gutem Gange ist, so führt das Gas einen dicken weissen oder grauen Nebel mit sich, der sich zum Theil in der Gasleitungsröhre absetzt und diese verstopft, wenn sie nicht weit ist, und wenn man das Gas entzündet oder es dieß,

wie es oft geschieht, von selbst thut, so brennt es mit großer weißer Flamme, die viel Kali absetzt. Nun muß man von Zeit zu Zeit den eisernen Stab durch das Flintenrohr bis fast in den Bauch der Retorte vorschieben und bohrend umdrehen, um zu verhüten, daß sich das Flintenrohr nicht verstopfe, und er muß zu diesem Behufe an der Spitze meißelartig plattgeschlagen seyn. Noch besser scheint man indess durch Hrn. L. Gmelin's Verfahren zum Zwecke zu gelangen, der die Scheidewand der Länge nach in die Büchse stellen läßt und dann durch die von Zeit zu Zeit geöffnete Röhre eine Hauraupierklinge hineinbringt. — Nach und nach nämlich fängt das Flintenrohr sich mit einer äußerst harten, bei dieser Temperatur unschmelzbaren, schwarzen Masse zu verstopfen, die vorzüglich aus einem Gemenge von Kalium, Kali und Kohle zu bestehen und das Product der Einwirkung des Kaliumdampfes auf das Kohlenoxydgas zu seyn scheint. Anfangs läßt sich durch häufiges Einbohren des Eisenstabes der Weg ziemlich offen erhalten, endlich tritt aber jedesmal bei dieser Operation ein Zeitpunkt ein, wo alle Gasentwicklung aufhört und sich das Rohr so verstopft hat, daß es selten, auch durch die größten Anstrengungen, wieder geöffnet werden kann. Bei diesen Versuchen, durch Bohren dem Gas wieder freien Durchgang zu verschaffen, muß man die Vorsicht haben, sich nie in die Richtung der Röhre zu stellen, weil es nicht selten geschieht, daß durch die stark comprimierten Gase in der Retorte die verstopfende Materie plötzlich mit Heftigkeit herausge-

schleudert und auf diese Art gleichsam ein Schuss brennenden Kaliums durch die Luft gejagt wird. Läßt sich aber die Verstopfung nicht bald heben, so muß man zuerst die Temperatur der Retorte verändern, und diese geschieht dadurch, daß man die Stäbe, die den Rost bilden, herauszieht, und so die Kohlen in den Aschenraum hinunterfallen läßt. Dann zieht man schnell die Vorlage ab und verschließt die Mündung mit einem Kork. Die Retorte zieht man mit einer großen Tiegelszange aus dem Ofen und läßt sie erkalten. Man schraubt dann das Rohr ab, gießt Steinöl hinein und bohrt die verstopfende, schwarzgraue, spröde Materie heraus. Dann setzt man, nachdem man das in größern und kleinern Klumpen in der Vorlage befindliche Kalium herausgenommen hat, den Apparat wieder zusammen, und wiederholt die ganze Operation mit demselben, noch rückständigem Inhalte der Retorte, bis sich das Rohr wieder verstopft, womit sich, wie es scheint, unvermeidlich jede Operation endigt. Auf diese Weise kann man mit demselben Inhalte 3 bis 4 Mal Kalium darstellen und fast jedes Mal gegen eine Unze erhalten, so daß also die Ausbeute eines und desselben Inhaltes drei bis vier Unzen Kalium betragen kann. Indes geschieht es auch bisweilen, daß man in der Vorlage, statt reines Kalium bloß jene schwarze Masse in Menge findet, die das Rohr verstopft. Diese, so wie die bei den verschiedenen Operationen aus dem Rohre gebohrte Masse, muß man destilliren, wodurch man wohl die Hälfte ihres Gewichts an reinem Kalium erhält.

Das nach dieser Methode erhaltene Kalium ist, ungeachtet es im Aeußern ganz dem reinen gleicht, nicht rein, sondern enthält Kohle, die indess bei gewöhnlichen Versuchen von keinem Einfluß ist. Will man es von dieser befreien, so muß man es destilliren, und diese kann in kleinen grünen Glasretorten geschehen, die man in einen Tiegel mit Sand setzt, den man allmählig bis zum vollen Glühen bringt. Es ist gut den Hals der Retorte ziemlich gerade heruntergehen zu lassen, damit die sich ansammelnden Kaliumtropfen leicht in das Steinöl abfließen können, in welches jener taucht. Auch ist es rathsam, immer nur kleine Quantitäten auf einmal zu destilliren, um nicht zu viel zu verlieren, wenn etwa die Retorte springen sollte.

---

## III.

*Ueber einige merkwürdige, bei der Darstellung des  
Kaliums nach der Brunner'schen Methode,  
erhaltene Substanzen;*

von

LEOPOLD GMBLIN.

Einem Theil nach vorgetragen in der Sitzung der Gesellschaft für  
Naturkunde und Medicin zu Heidelberg, am 21. März 1825.

Im Sommer 1823 versuchte ich die Darstellung des Kaliums nach der Brunner'schen Methode. Hierzu bediente ich mich, in Ermangelung einer andern, einer gulseisernen Retorte, die jedoch in Fluß gerieth, bevor die Entwicklung des Kaliums begann. Herr Dr. Wöhler, welcher mich bei diesem Versuch unterstützt hatte, fand im Herbst desselben Jahres Gelegenheit, dieselbe in Verbindung mit meinem Freunde, Herrn Apotheker Kindt in Lübeck, in einer von den bekannten aus Schmiedeisen verfertigten Quecksilberflaschen mehrmals mit dem besten Erfolg zu wiederholen; und noch größere Mengen dieses Metalls stellte er später nach derselben Methode in Berzelius's Laboratorium dar. Bereits bei der Bereitung desselben in Lübeck bemerkte Wöhler eine eigenthümliche Erscheinung, deren er in einem an mich gerichteten Briefe vom 20. October 1823 folgendermaßen erwähnt: „Das Rohr enthielt Kalium nebst einer eigenthümlichen Substanz, welche gleich anfangs mit den



grünen Dämpfen erscheint. Was sie besonders auszeichnet, ist, daß Kalium, dem sie beigemischt ist, beim Verbrennen auf Wasser dieses violett färbt \*).“ Wöhler nahm sich vor, diese Materie in Stockholm genauer zu untersuchen. Berzelius berichtet über dieselbe in der so eben von Wöhler gelieferten Uebersetzung seines 4ten Jahresberichts S. 126 Folgendes:

„Dr. Wöhler, der in Gemeinschaft mit Herrn Kindt in Lübeck Brunners Versuch wiederholte, wobei sie sich der gewöhnlichen Quecksilberflaschen von Schmiedeeisen bedienten, hat uns hier mit der Vortheilhaftigkeit dieser Methode, zur Bereitung eines der kostbarsten chemischen Reagentien bekannt gemacht. Ich habe in Gesellschaft von Herrn Almqvist und Wöhler diese Versuche mit allem erwünschten Erfolge wiederholt. Wir fanden indess dabei, daß, obgleich durch fortgesetzte Hitze alles kohlen saure Kali reducirt wird und verschwindet, man doch, wie Brunner angiebt, nicht mehr als einen Theil davon metallisch erhält. Bei unsern Versuchen verstopfte sich sehr bald das ableitende Rohr; wir vertauschten es daher mit einem konischen Rohre, das mit seinem engeren Ende, von etwa  $1\frac{1}{2}$  Zoll Oeffnung in die Eisenflasche eingeschraubt, und mit dem weitem in eine Vorlage von Kupfer eingepaßt wurde, die eine eigene sehr bequeme Construction hatte, mit Steinöl gefüllt war, und woraus die gasförmigen Produkte durch

\*) Diese violette Färbung möchte wohl so zu verstehen seyn, daß sich die unten zu beschreibende cochenillrothe pulvrige Substanz hierbei erzeugt und im Wasser vertheilt.

eine Glasröhre abgeleitet wurden. Gegenüber der Oeffnung des Flintenrohrs hatte die Vorlage eine andere Oeffnung, die mit einer beweglichen dünnen Stange von Eisen versehen war, mit welcher das Flintenrohr, sobald es sich zu verstopfen anfang, wieder aufgebohrt werden konnte. Aber ungeachtet aller dieser Vorfichten verstopfte sich das Rohr dennoch ziemlich bald. Wir zogen dann die Roststäbe heraus, ließen die glühenden Kohlen hinunterfallen, und bohrten, nachdem der Apparat abgekühlt war, die Materie aus, welche sich in dem Rohre festgesetzt hatte, worauf wieder von Neuem gefeuert, und die Masse von Neuem geglüht wurde. Auf diese Art erhielten wir von 4 Pfund rohem Weinstein gegen 3 Unzen Kalium und darüber. Bei dieser Gelegenheit zeigen sich indess einige unerwartete Phänomene, die untersucht zu werden verdienen, woran wir aber bis jetzt durch den Versuch, ihnen zu entgehen, verhindert wurden.

Das Gas, welches in großer Menge fortgeht, sollte nicht Kohlenoxydgas seyn können, da dieses, nach Gay-Lussac's Versuchen durch Kalium bei einem niedrigeren Hitzgrade zerlegt wird, als dieser ist, und man sollte demnach erwarten, daß Kalium nicht durch eine Affinität reducirt werden könne, die es übertrifft, da beide, gasförmig miteinander vermischt, aus dem Eisengefäße kommen; ferner brennt dieses Gas mit weißer leuchtender Flamme, die stark raucht, und führt eine feste, dasselbe als Rauch begleitende Materie mit sich, die sich in losen schwarzen Massen absetzt, welche sich an der Luft entzünden und wie Pyrophor brennen. Bisweilen ist diese Materie farblos,

und dann geht die Operation am besten. Sie entzündet sich dann auch auf Wasser, und wird, wenn sie in Petroleum aufgefangen, und dann mit Wasser behandelt wird, zinnoberroth. Die Materie, welche das Rohr verstopft, ist nicht Kalium, sondern ist eine dunkelgraue, zähe Masse, die Kalium enthält, welche nicht ohne Anwendung von Bohrer, oder Meißel und Hammer von der Röhre losgebracht werden kann, sich sehr leicht auf Wasser entzündet, nicht schmilzt, und bei der Destillation eine bedeutende Menge von Kalium, so wie Kohle und Kali, ausgiebt. Ist sie Kohlenstoff-Kalium? Ein solches muß es wohl geben, da Metalle mit schwächeren Affinitäten, als Kalium, sich mit Kohlenstoff verbinden. Oder ist sie nur ein mechanisches Gemenge von Kohle, wasserfreiem Kali und Kalium, dadurch entstanden, daß sich das Gemenge von Kohlenoxydgas und Kaliumgas im Heraustreten, bei der sinkenden Temperatur zu zersetzen anfängt, und sich also alle drei, innig mit einander vermischt, auf die innere Seite des weniger heißen Theiles des Rohres absetzen? Aber warum zersetzen sie sich nicht einander vollständig? — Diese letztere Vermuthung scheint mir doch die wahrscheinlichste, denn als wir ein Rohr vom Durchmesser eines gewöhnlichen Flintenlaufs gebrauchten, und das Gas also bei einem viel schnelleren Durchgang durch das Rohr heftiger abgekühlt wurde, erhielten wir weit mehr Kalium, und weniger von der verstopfenden Kruste.“

Durch die Güte Kindts erhielt ich mehrere der erwähnten Quecksilberflaschen, und es gelang mir mit ihnen die Darstellung des Kaliums unter ähnlichen Erscheinungen, wie sie Wöhler und Berzelius

bemerkt haben. Beiden Beobachtern scheint jedoch entgangen zu seyn, daß die wässerige Lösung dieser besondern Materie beim freiwilligen Verdampfen eigenthümliche Krystäle absetzt. Diese erhielt ich zuerst im März 1824. Ich hoffte in Verbindung mit Dr. Wöhler, als demjenigen, welcher, soviel mir bekannt, zuerst diesen Gegenstand beachtet hatte; die Untersuchung derselben vornehmen zu können, aber die Gemeinschaftlichkeit der Arbeit wurde durch Umstände verhindert und mir die alleinige Untersuchung überlassen. Habe ich dieselbe auch bis jetzt noch nicht wegen Mangel an Materie und Zeit so weit geführt, als es zu wünschen wäre, so darf ich doch um so weniger die Bekanntmachung des bis jetzt Aufgefundenen hinauschieben, als die Aufmerksamkeit der Chemiker durch den Jahresbericht von Berzelius bereits auf diese Materie gerichtet ist, und es ihnen angenehm seyn muß, hierüber weitere Auskunft zu erhalten.

Glüht man verkohlten Weinstein in einer eiser-  
nen Flasche in einem stark ziehenden Windofen, und verbindet man die Flasche mittelst eines kurzen eiser-  
nen Rohres mit einem kupfernen, zum Theil mit  
Steinöl gefüllten Behälter, aus welchem eine Glasröh-  
re das Gas in eine offene Glasflasche ausleitet, — so  
geht während der ganzen Operation ein Gas über, wel-  
ches, angezündet, mit sehr heller, röthlich weißer  
Flamme verbrennt, und welches im nicht entzündeten  
Zustande, mit einem dicken, bräunlich grauen Nebel  
beladen ist, der sich in Gestalt von grauen Flocken  
in der Glasröhre und der Glasflasche niedersetzt. Setzt  
man die mit Flocken bedeckte Glasröhre und Flasche  
einige Tage bis Wochen der Luft aus, so werden die

Flocken theils grün (Gemisch aus Gelb und Grün) und zuletzt gelb und sogar krySTALLINISCH, theils werden sie roth. Wenig Wasser, welches man hinzufügt (die Flocken mögen ganz frisch seyn, oder schon an der Luft die genannte Farbenveränderung erlitten haben) löst den größten Theil derselben mit braungelber Farbe auf, und zwar oft ohne merkliche Entwicklung von Wasserstoffgas; es bleibt ein cochenillrothes Pulver unauflöst, dem nur bisweilen etwas Kohliges beige-mengt ist, und welches sich bei einer größern Menge von Wasser ebenfalls völlig auflöst.

Auch in dem kupfernen Behälter und in dem eisernen Rohre findet sich viel von der obengenannten Materie, jedoch mit Kalium und Kohle gemengt.

Zum Beweise, daß weder der Weinstein, noch das Steinöl Antheil an der Bildung dieser Substanz haben, behandelte ich in einer noch nie zu einem solchen Zwecke verwandten eisernen Flasche ein Gemenge von 2 Pfund Potaſche und 12 Unzen Holzkohlenpulver, und ließ den kupfernen Behälter ganz leer, so daß die Dämpfe nirgends mit Steinöl in Berührung kommen konnten; hier erzeugte sich die genannte Materie in eben so großer Menge, und die in der Glasröhre und Glasflasche sich ansetzenden Flocken waren viel voluminöser und trocken, während bei Gegenwart von Steinöl im Kupferbehälter dieses zum Theil verdampft, und dem Sublimat oft ein schmieriges Ansehen ertheilt.

Unterscheiden wir die sich in Gesellschaft von kohlensaurem Kali in wenig Wasser auflösende gelbe Materie, von der sich in einer größern Menge dessel-

ben lösenden rothen, und betrachten wir jede insbesondere.

### I. Gelbe Substanz.

Löst man die graue Materie in wenig Wasser, und filtrirt, so bleibt auf dem Filter der größte Theil der rothen Substanz oft mit Kohle gemengt; das Filtrat ist braungelb, und braust gleich von Anfang an heftig mit Säure, ein Beweis von der Gegenwart kohlen-sauren Kalis \*). Beim Abdampfen in höherer Temperatur erhält man auch aus derselben fast nichts, als braungefärbtes kohlen-saures Kali; läßt man dagegen die Flüssigkeit an der Sonne oder in mäßiger Ofenwärme, oder an freier Luft verdampfen, so schießen zuerst pomeranzengelbe Nadeln an, und erst am Ende erhält man Krystalle von doppelt-kohlen-saurem Kali, nebst einer braunen, nicht weiter untersuchten Mutterlange (deren Farbe von Steinöl oder durch das Kali aufgelöster kohliger Substanz herrühren könnte).

Die pomeranzenfarbigen Krystalle, welche ich krokon-saures \*\*) Kali nennen will, durch wiederhol-

\*) Graue Substanz schon  $\frac{1}{2}$  Stunde nach ihrer Erzeugung in Wasser gelöst und nach Döbereiner's Methode über Quecksilber mit schwefelsaurem Manganoxydul zusammengebracht, brauste nicht merklich auf, aber dann heftig beim Zusatz von Salzsäure, ein Beweis, daß einfach- (und nicht doppelt-) kohlen-saures Kali vorhanden war.

\*\*) Von το κρόκος, der Safran, oder das Eigelb, wegen der gelben und rothgelben Farbe der Krokon-säure und vieler ihrer Verbindungen. Sollte es sich bestätigen, daß sie eine Wasserstoff-säure ist, so wäre sie Hydrokrokon-säure zu nennen und ihr Radical: Krokon.

tes Auflösen in Wasser und KrySTALLISIREN gereinigt zeigen folgende Eigenschaften:

Es sind pomeranzenfarbige, durchscheinende, dünne Nadeln, deren Grundform als eine rhombische Säule zu betrachten ist, mit Winkeln von ungefähr  $106^\circ$  und  $74^\circ$ ; durch Abstumpfung der scharfen Seitenkanten entstehen sechseitige Säulen, mit 2 Winkeln von  $106^\circ$  und 4 von  $127^\circ$ , die gewöhnliche Gestalt dieser Substanz, und zwar besitzen die zwischen den Kanten von  $127^\circ$  liegenden Abstumpfungsflächen den lebhaftesten Glanz. Sie reagiren auf blaue und rothe Lackmustinktur weder sauer, noch alkalisch. Ihr Geschmack ist schwach salpeterartig. Wenn ihnen kein Steinöl anhängt, so sind sie völlig geruchlos.

*Verhalten des brokonsauren Kalis in offenem Feuer.* Bei sehr mäßigem Erwärmen dieses Salzes entwickelt dasselbe sein KrySTALLwasser, und hiemit geht seine pomeranzengelbe Farbe in eine blascitronengelbe über; bei weiterem, nicht bis zum Glühen gehenden Erhitzen, erfolgt plötzlich ein lebhaftes Verglimmen der KrySTALLE, und im Verhältnisse, als das Feuer diese KrySTALLE durchwandert, geht ihre gelbe Farbe in die schwarze über. Der Rückstand ist ein Gemenge von kohlensaurem Kali und von Kohle. Vor diesem Verglimmen zeigt sich auch ein Steinölgeruch, der aber nicht wesentlich seyn kann, da die Materie, wie oben bemerkt, auch bei Abwesenheit dieses Körpers gebildet wird.

*Erhitzung des brokonsauren Kalis in verschlossenen Gefäßen.* Es zeigen sich hiebei ungefähr dieselben Erscheinungen, wie beim Erhitzen an der Luft. Das Salz wurde zuerst unter Wasserverlust citronen-

gelb, und zeigte dann das eigenthümliche Verglimmen, wodurch es in eine kohlige Masse verwandelt wurde, welche noch die nadelförmige Gestalt der Krystalle befaß. Im Augenblick des Verglimmens fand Gasentwicklung Statt, die jedoch aufhörte, sobald dasselbe vorüber war. Ein vorläufiger Versuch zeigte mir, daß das entwickelte Gas kohlenfaures Gas mit einer Beimischung von einem brennbaren Gase sey. Um die Menge und Natur der Gase genauer zu bestimmen, wurden 0,157 Grm. des Salzes in einer unten zugeschmolzenen Glasröhre folgendermaßen vertheilt: Zu unterst kamen 0,024 Grm. Salz, darüber eine 1 Zoll dicke Lage frisch ausgeglühtes grobes Glaspulver, darauf das übrige, 0,113 Grm. betragende, Salz, und endlich wurde der übrige leere Theil der Röhre noch völlig mit Glaspulver gefüllt, um die atmosphärische Luft möglichst bei Seite zu schaffen. Nachdem diese Röhre mit einem engen Gasentwickelungsrohr und der Quecksilberwanne in Verbindung gesetzt war, erhitzte ich zuerst den kleinern, untern Theil des Salzes. Mit dem hiebei entwickelten Gase mußte die wenige Luft des Apparats größtentheils ausgetrieben werden. Nach dem Glühen dieser untern Salzlage wechselte ich das zum Auffangen des Gases bestimmte Gefäß und erhitzte jetzt auch die obere beträchtlichere Lage des Salzes, und endlich ließ ich den Apparat erkalten; so daß aus dem zweiten Auffanggefäß soviel Gas in den Apparat zurücktreten konnte, als im Anfang Luft aus demselben ausgetrieben worden war. Die beiden auf diese Weise erhaltenen Gasportionen betrugen, auf 0° C. und 0,76 Meter Druck berechnet, zusammen 19,85 Würfelcentimeter. Die letztere rei-



nere Portion, welche 16,06 Würfelcentimeter betrug, erlitt durch Kali eine Umfangsverminderung um 9,44, wonach sich die Kohlensäure des sämmtlichen Gases zu 11,66 Würfelcentimeter annehmen lässt. Da 1000 Würfelcentimeter kohlenfaures Gas 1,98 Gramm wiegen, so beträgt das Gewicht des bei diesem Versuch erhaltenen 0,023 Gramm. Das durch Kali von der Kohlensäure befreite Gas der letzten Portion zeigte sich brennbar. 100 Maasse desselben mit überschüssigem Sauerstoffgas gemengt, verpufften durch den elektrischen Funken mit bläulichem Licht, unter einer Umfangsverminderung von 45,3 Maasse, und traten dann an Kali 66,1 Maasse kohlenfaures Gas ab. Wollte man annehmen, diese 66,1 Maass kohlenfaures Gas seyen durch Verbrennung von Kohlenoxydgas entstanden, so würde dieses ebenfalls 66,1 Mls betragen, und beim Verpuffen mit Sauerstoffgas eine Umfangsverminderung von 33 Maasse hervorgebracht haben. Da die Verminderung aber 12,3 Maasse weiter betrug, so wäre diese von der Gegenwart von 8,2 Maasse Wasserstoffgas abzuleiten. Uebrigens lege ich auf diese Berechnung keinen hohen Werth, theils weil die letzte Gasportion offenbar noch Luft beigemengt enthielt, theils auch weil ich fand, dass beim Erhitzen des krockonsauren Kalis sich ein nach Steinöl riechender Dampf entwickelte, dessen Beimengung zum entwickelten Gase eine genaue Berechnung der Verpuffungseresultate unmöglich macht. Nur glaube ich als wahrscheinlich annehmen zu dürfen, dass 100 Maasse dieses Gases (wahrscheinlich neben etwas Wasserstoffgas) ungefähr 66 Maass Kohlenoxydgas enthielten, was auf die 2 Gasportionen zusammen 5,4

Würfelcentimeter oder beinahe 0,007 Gramm Kohlenoxyd beträgt.

Um die Menge und die Beschaffenheit des beim Glühen bleibenden Rückstandes genau zu bestimmen, wurden 0,239 Gramm des krokonsauren Kalis in einer Glaskugel, welche sich in eine feine Spitze endigte, mäßig geglüht. Hierbei entwickelte sich ein Gas, welches deutlich nach Steinöl roch. Das zer setzte Salz wog 0,160 Gr.; es hatten sich also 0,079 Gr. an Gas und Dampf entwickelt. Die rückständige kohlige Masse trat an Wasser reines kohlenfaures Kali ab \*), dem keine Spur von blausaurem Kali beige mengt war und es blieb reine Kohle in nadelförmiger Gestalt zurück, welche, nach gehörigem Auswaschen im Feuer leicht und vollständig verzehrt wurde.

Aus den hier angegebenen Gewichtsbestimmungen ergibt sich folgendes: 0,157 Gramm des Salzes entwickelten 0,023 Gramm Kohlen säure und 0,007 Gramm Kohlenoxyd gas (neben Wasser, Steinöldampf und vielleicht auch Wasserstoff gas). Dieses beträgt auf 100 des Salzes: 14,65 Kohlen säure und 4,5 Kohlenoxyd. Ferner ließen 0,239 Gr. des Salzes nach dem Glühen 0,160 Gr. Rückstand, aus Kohle und kohlenfaurem Kali bestehend; dieses beträgt auf 100

\*) Das Salz wurde gleich nach der Beendigung des Versuchs untersucht, die Kohlen säure konnte daher nicht erst von der Luft aus hinzuge treten seyn. Bei einem andern Versuch brachte ich die bei abgehaltener Luft geglühte Masse über Quecksilber mit Wasser zusammen, wobei sie kein Wasserstoff gas entwickelte, zum Beweise, daß kein metallisches Kalium vorhanden war.

**Salz 66,9 Rückstand.** In diesem, find. (zufolge des unten zu erzählenden Versuchs mit Schwefelsäure), 36,88 Theile Kali vorhanden. Dieses ist mit 16,93 Kohlensäure zu 53,81 kohlenfaurem Kali verbunden, und die damit gemengte Kohle beträgt demnach:  $66,9 - 53,81 = 13,09$ . Hieraus läßt sich die Menge des in dem Salze enthaltenen Kohlenstoffs und Sauerstoffs (den Sauerstoff des Kalis und des Wassers nicht mitgerechnet) folgendermaßen finden: Die 4,5 Kohlenoxyd enthalten 2,57 Sauerstoff und 1,93 Kohlenstoff; die 31,58 Kohlensäure (wovon 14,65 sich als Gas entwickelten und 16,93 beim Kali blieben) enthalten 22,97 Sauerstoff und 8,61 Kohlenstoff. Dazu kommt endlich noch die, 13,09-Theile betragende, mit dem kohlenfauren Kali gemengte Kohle. So beträgt sämmtlicher durch diese Versuche in 100 Theilen des Salzes gefundener Kohlenstoff:  $1,93 + 8,61 + 13,09 = 23,63$  und sämmtlicher Sauerstoff, den des Kalis und des Wassers nicht mit gerechnet:  $2,57 + 22,97 = 25,54$ . Hiebei könnte der Kohlenstoff und Sauerstoff etwas zu stark bestimmt worden seyn, denn es wäre möglich, das Kohlenoxydgas rührte bloß daher, weil beim Glühen des Rückstandes die Kohle auf das kohlenfaure Kali zersetzend einwirkte.

**Glühen mit Kupferoxyd.** 0,05 Gramm des nicht entwässerten kohlensauren Kalis, mit der 40 bis 50fachen Menge Kupferoxyd innig gemengt und in der Röhre noch mit Kupferoxyd bedeckt, entwickelten in denjenigen Versuchen, welche ich wegen ihrer Uebereinstimmung für die genauesten zu halten geneigt bin, 19,0 bis 19,1 Würfelcentimeter kohlenfaures Gas bei 0 C. und 0,76 Meter Druck. Bei ei-

nigen andern Versuchen, erhielt ich 18,26, 18,55 und 19,84 Würfelcentimeter. Da ein Liter oder 1000 Würfelcentimeter kohlenfaures Gas 1,98 Gramm wiegen, so geben demnach 0,050 Gr. wasserhaltiges krokonsaures Kali  $1000 : 19 = 1,98 : x = 0,03762$  Gr. kohlenfaures Gas, oder 100 Theile des Salzes geben 75,24 Theile des genannten Gases. Ausserdem muß noch eine gewisse Menge Kohlensäure durch das Kali des Salzes zurückgehalten worden seyn, und da das Salz nach dem Versuche mit Schwefelsäure 36,88 Procent Kali enthält, da ferner beim Glühen von kohlensaurem Kali mit Kupferoxyd nach Berzelius  $\frac{3}{4}$  des Kalis mit Kohlensäure verbunden bleiben, während das vierte  $\frac{1}{4}$  mit Kupferoxyd in Verbindung tritt, so müssen in der nach dem Glühen des krokonsauren Kalis mit Kupferoxyd rückständigen Masse  $48 : 36,88 = \frac{3}{4} \cdot 22 : x = 12,67$  Theile Kohlensäure (auf 100 des angewandten Salzes) zurückgeblieben seyn. Diese 12,67 Theile von Kali zurückgehaltene Kohlensäure machen mit den 75,24 Theilen Kohlensäure, welche sich als Gas entwickelten, 87,91 Theile Kohlensäure. Hieraus ergibt sich die Menge des in 100 Theilen des wasserhaltigen Salzes befindlichen Kohlenstoffs auf  $22 : 6 = 87,91 : x = 23,97$  Theile, ein Resultat, welches mit dem durch Glühen des Salzes für sich erhaltenen (wobei sich 23,63 Procent Kohlenstoff ergaben) genügend übereinstimmt.

*Bestimmung des Wasser- und des Kaligehaltes.* 0,432 Gramm an der Luft getrocknetes Salz wurden so lange der Hitze des Wasserbades ausgesetzt, als sie noch an Gewicht abnahmen. Schon in 2 Stunden war die Entwässerung beendigt. Der Gewichtsverlust

betrug 0,064 Gr. oder 14,8 Procent. Der trockene Rückstand, mit Wasser übergossen, nahm bald wieder seine frühere pomeranzengelbe Farbe an; als ich aber hiezu Vitriolöl mischte, welches entwässernd wirkte, so trat wieder die citronengelbe Färbung ein. Dieses Gemisch, welches einen grossen Ueberschuss von Schwefelsäure enthielt, wurde behutsam erhitzt. Es bildete sich, ohne alles Aufbrausen, eine vollständige gelbe Lösung, welche beim Erkalten viele grosse blasgelbe, durchsichtige (nicht weiter untersuchte) Krytalle gab. Beim weiteren Erhitzen entwickelte das Gemisch einen schwachen Geruch nach Steinöl, welcher immer mehr dem der schwefligen Säure Platz machte; wurde schwarzbraun, und blähte sich stark auf, wie wenn Schwefelsäure mit einer organischen Materie erhitzt wird. Nach und nach, bei herannahender Glühhitze, verschwand die Farbe, und es blieb schwefelsaures Kali, welches, durch Glühen mit kohlensaurem Ammoniak von aller überflüssigen Schwefelsäure befreit, 0,292 Gramm wog. Hieraus ergeben sich 67,6 Procent schwefelsaures Kali oder 36,88 Procent reines Kali.

Bei Wiederholung dieses Versuchs erhielt ich an Wasser das eine Mal 15,4, das andere Mal 15,7 Procent und an schwefelsaurem Kali 67,37 Procent, was 36,74 Procent reines Kali anzeigt. Wahrscheinlich hielt das den letztern Versuchen unterworfenen Salz mehr hygroskopische Feuchtigkeit, wodurch zugleich die Kalimenge geringer ausfallen mußte.

*Verhalten gegen Salpetersäure.* Uebergießt man das krytallifirte Salz mit Salpetersäure, so erfolgt sogleich lebhaftes Aufbrausen und es bildet sich eine

**farbloße Auflösung.** Eben so wird die Auflösung des krokonsauren Kalis in Wasser durch Salpetersäure augenblicklich entfärbt. Ich brachte 0,039 Gramm des Salzes in das zugschmolzene Ende einer Glasröhre, und in deren obern Theil Salpetersäure, verband diese Röhre mit einer Gasentwickelungsröhre, die ich unter Quecksilber leitete und veranlaßte durch Neigen der ersten Röhre das Zusammentreten der Salpetersäure mit dem Salze. Es erfolgte eine starke, aber sogleich beendigte Gasentwickelung; das entwickelt Gas betrug bloß 0,72 Würfelcentimeter, bei 0° C. und 0,76 Meter Druck, und ließe sich wegen der Beimischung einer großen Menge atmosphärischer Luft nicht untersuchen (wenigstens absorbirte Kali nicht 0,1 Würfelcentimeter, und der Rest verhielt sich wie Luft). Selbst bei Wiederholung dieses Versuches in einem kleinen Apparate und Hineinleiten in Kalkwasser erhielt ich nur zweideutige Spuren von Entwicklung von Kohlensäure. Die Auflösung des Salzes in Salpetersäure giebt beim Abdampfen keinen deutlichen Salpeter, sondern eine undeutlich krySTALLINISCHE gelbweiße Salzmasse. Dieselbe weiter erhitzt, färbt sich gelb, dann braun und schwarz und verpufft dann mäßig, einen geringen kohligen Ueberzug lassend. Im Wasser löst sich die durch Abdampfen der salpetersauren Lösung erhaltene Salzmasse leicht auf, zu einer farblosen Flüssigkeit, welche durch Kali gelb gefärbt wird, mit Barytwasser, Kalkwasser und Bleizucker reichliche blasgelbe Flocken und mit salpetersaurem Quecksilberoxydul eine stärkere, mit Silberlösung eine schwächere weiße Trübung bewirkt. Kieseläure hat sich nicht gebildet, denn der mit Kalk-

· wasser erzeugte Niederschlag ist leicht in destillirtem  
 · Essig löslich; die durch Kali erzeugte gelbe Färbung  
 · könnte vermuthen lassen, daß durch Sättigung der  
 · Salpetersäure das ursprüngliche Salz wieder herge-  
 · stellt wäre, allein die durch Kali erzeugte gelbe Far-  
 · be verschwindet wieder beim Aussetzen an die Luft,  
 · so wie auch das durch die Salpetersäure mit dem kro-  
 · konsauren Kali bewirkte Aufbrausen gegen eine sol-  
 · che Ansicht spricht. Es ist wahrscheinlicher, daß  
 · die Säure des krokonsauren Kalis durch die oxydiren-  
 · de Einwirkung der Salpetersäure in eine andere, ver-  
 · wandte Säure verwandelt wird, wobei sich zugleich  
 · salpetersaures Kali bilden mag.

· *Verhalten gegen Chlor.* Leitet man Chlorgas  
 · über das in einer Röhre befindliche trockene Salz,  
 · so erleidet es keine besondere Veränderung, selbst  
 · nicht bei einer gelinden bis zur Verflüchtigung des  
 · Kry stallwassers gehenden Erwärmung; wenigstens be-  
 · hält das Salz seine gelbe Farbe und zeigt gegen Blei-  
 · und Silberauflösung die gewöhnliche Reaction. Bringt  
 · man dagegen Chlor zu der wässerigen Lösung des  
 · krokonsauren Kalis, so bildet sich sogleich eine farb-  
 · lose Flüssigkeit, welche beim Abdampfen eine weis-  
 · sliche Salzmasse liefert, und welche Barytwasser und  
 · Bleizucker in ähnlichen blasengelben Flocken fällt, wie  
 · das durch Salpetersäure veränderte Salz. Demnach  
 · wirkt das Chlor wahrscheinlich auf ähnliche Weise  
 · umwandelnd auf die Säure des Salzes, wie die Sal-  
 · petersäure.

· *Verhalten zu Jod.* Die wässerige Lösung des kro-  
 · konsauren Kalis, mit Jod erwärmt, löst nur eine  
 · kleine Menge desselben unter etwas stärkerer Fär-

bung auf, und gibt dieselben Niederschläge mit Blei- und Silberlösung, wie zuvor.

*Verhalten zu einigen andern Reagentien.* Das krockonsaure Kali ist sehr wenig in W. ingeist von 36° B. löslich, welcher dadurch eine sehr blasgelbe Farbe erhält, während der ungelöst bleibende Theil des Salzes in den entwässerten citronengelben Zustand übergeht; es löst sich durchaus nicht in absolutem Weingeist. In kaltem Wasser löst es sich in mäßiger, in heißem in reichlicher Menge und letztere Lösung läßt beim Erkalten viele Nadeln anschliessen. Die wässrige Lösung ist gelb, und zeigt folgende Reactionen:

Salpetersäure entfärbt dieselbe bald unter sehr schwacher Gasentwicklung.

Salzsäure und Ammoniak zeigen keine bemerkliche Wirkung.

Mäßig concentrirtes wässriges Kali bewirkt bloß, daß sich ein Theil des Salzes nach einiger Zeit in Nadeln ausscheidet.

Barytwasser und salzsaurer Baryt erzeugen einen dicken blasgelben pulverigen, in Salzsäure löslichen Niederschlag (ohne Zweifel von krockonsaurem Baryt).

Salzsaurer Kalk giebt über Nacht viele citronengelbe, körnige sehr wenig, mit sehr blasgelber Farbe, in Wasser lösliche Kryalle (von krockonsaurem Kalk); auch Kalkwasser giebt nach längerer Zeit einige von diesen Körnchen.

Bittersalz, Alaun, saures salzsaures Titanoxyd, salzsaures Chromoxydul, salzsaures Uranoxyd, salzsaures Manganoxydul, salzsaures Kobaltoxyd, salzsaures Nickeloxyd und schwefelsaures Zinkoxyd zeigen



nichts Besonderes; nur findet sich beim Chromsalz eine etwas dunklere, bläulich grüne und beim Uransalz eine lebhaft braungelbe Färbung, und das Gemisch des krokonsauren Kalis mit salzsaurem Kobalt setzt über Nacht Krytalle von unverändertem krokonsauren Kali ab.

Saures salzsaures Antimonoxydul und saures salpetersaures Wismuthoxyd geben dicke citronengelbe Niederschläge, im Ueberschufs des schweren Metallsalzes löslich.

Aus salzsaurem Zinnoxidul schlägt das krokonsaure Kali ein pomeranzengelbes Pulver nieder.

Mit Bleizucker entstehen reichliche citronengelbe Flocken, die sich in Salpetersäure zu einer farblosen Flüssigkeit auflösen.

Eisenvitriol wird durch das krokonsaure Kali stark braungelb gefärbt, salzsaures Eisenoxyd giebt damit eine in Masse schwarze, in dünnen Theilen graurothe, übrigens klare Flüssigkeit.

Kupfervitriol bildet damit anfangs eine klare grüne Flüssigkeit, doch schießen nach einigen Stunden dunkel pomeranzengelbe, durchsichtige krySTALLINISCHE Körner daraus an, welche, auf einem Platinblech erhitzt, ein leises Verpuffen mit Funkenprühen zeigen, ohne einen alkalischen Rückstand zu lassen, (also krokonsaures Kupferoxyd). Aus saurem, salzsaurem Kupferoxydul schlägt das wässerige krokonsaure Kali anfangs weißes Chlorkupfer nieder; beim längeren Aussetzen an die Luft erzeugen sich dann die eben erwähnten Körner von krokonsaurem Kupferoxyd.

Salpetersaures Quecksilberoxydul verhält sich gegen das kronsäure Kali, wie der Bleizucker, nur ist das kronsäure Quecksilberoxydul schwieriger in Salpetersäure löslich.

Sublimat bleibt mit dem kronsäurem Kali anfangs unverändert, doch scheidet sich nach mehreren Stunden etwas weißes Pulver (Calomel?) ab.

Salpetersaures Silber gibt mit kronsäurem Kali reichliche morgenrothe Flocken, die sich in Salpetersäure leicht und mit schwacher Gasentwicklung zu einer farblosen Flüssigkeit auflösen.

Aus salzsaurem Goldoxyd schlägt das kronsäure Kali sogleich metallisches Gold nieder; der Niederschlag nimmt beim Erhitzen beträchtlich zu; allein wenn man die Flüssigkeit auch mehrere Stunden erhitzt, und das niedergeschlagene Gold durch das Filter geschieden hat, so erfolgt bei weiterem Erhitzen und Abdampfen ein neuer Niederschlag. So erhielt ich im Ganzen von 100 Theilen des Salzes über 264 Theile reducirtes Gold, welche 30,7 Theilen Sauerstoff, die durch das Salz dem Gold entzogen wurden, entsprachen; da jedoch öfters filtrirt worden war, und die Materie des Filters zur Reduction beitragen konnte, so scheint mir dieser Versuch zu keiner Berechnung des Kohlenstoffs und Wasserstoffs geeignet.

*Abscheidung der Kronsäure.* Fein gepulvertes kronsäures Kali wurde mehrere Stunden unter öfteren Umschütteln mit absolutem Weingeist digerirt, dem eine kleine Menge Vitriolöl beigemischt war, bis die Flüssigkeit verdünnten sauren salzsauren Baryt nicht mehr niederschlug. Die filtrirte blaßgelbe wein-

geistige Flüssigkeit liefs beim Abdampfen auf dem Wasserbade die reine Säure zurück, in Gestalt eines lebhaft citronengelben undurchsichtigen Ueberzugs, der aus einem feinkörnigen Pulver bestand. Diese Säure löste sich sehr leicht mit blafs citronengelber Farbe in Wasser, und krySTALLisirte daraus bei freiwilligem Verdampfen in pomeranzengelben durchsichtigen Körnern und Nadeln, welche sich in der Siedhitze des Wassers nicht veränderten. Sie war geruchlos, schmeckte stark sauer und zugleich herb, gleichsam eisenartig, und röthete stark Lackmus. Beim stärkeren Erhitzen hinterliefs sie eine sich schnell verzehrende Kohle und es blieb kein sichtbarer Rückstand, auch nahm ein Tropfen gerötheter Lackmustinktur, in den Platinlöffel gegossen, in welchem die Säure verbrannt worden war, keine blaue Farbe an. Dieses Verhalten, so wie das gegen wässriges Kali, mit welchem diese Säure schon in der Kälte nach einiger Zeit Nadeln von krokonsaurem Kali erzeugte, das Verhalten gegen salzsaurem Baryt, mit welchem diese Säure einen blafs gelben, in Salzsäure völlig löslichen Niederschlag hervorbrachte und endlich das Verhalten gegen Blei-, Quecksilberoxydul- und Silberlösung, mit welchen die Säure dieselben Niederschläge bildete, wie das krokonsaure Kali — Alles dieses bestimmt mich, die auf die eben angegebene Art erhaltene Substanz für reine Krokonsäure zu halten.

Einige frühere Versuche, diese Säure zu bereiten, gaben ein minder genügendes Resultat, doch verdienen auch diese eine Erzählung, da sie die Verhältnisse dieser Säure weiter aufhellen.

Ich bereitete zuerst krokonsaures Bleioxyd durch Fallen des salpetersäuren Bleioxyds mit krokonsaurem Kali, und suchte dieses nach dem Auswaschen durch Schwefelsäure oder Hydrothionsäure zu zersetzen.

Wenn man eine bedeutende Menge krokonsaures Bleioxyd mit Wasser und einem Tropfen Vitriolöl selbst 8 Tage lang auf dem Wasserbade digerirt, so nimmt zwar die Flüssigkeit eine gelbe Farbe an, allein sie behält immer viel Schwefelsäure, und der Bodensatz gibt durch seine gelbe Farbe zu erkennen, daß er nur einem sehr kleinen Theile nach zersetzt ist. Das Filtrat giebt beim Abdampfen einen hellbraunen durchsichtigen Syrup, welcher etwas Krystallinisches enthält, aber offenbar keine reine Krokonsäure, sondern größtentheils Schwefelsäure ist.

Vertheilt man krokonsaures Bleioxyd in Wasser und leitet einen Strom von hydrothionsaurem Gase hindurch, so erfolgt die Zersetzung und Umwandlung in Schwefelblei sehr langsam. Das Filtrat hat eine bräunlich gelbe Farbe, die während des Stehens an der Luft und Abdampfens immer dunkler brauner wird, und dabei, auch wenn längst alle Hydrothionsäure verjagt seyn muß, noch immer ein gelbweißes Pulver von Schwefel absetzt; die bis auf einen kleinen Punkt abgedampfte Flüssigkeit, sich selbst an der Luft überlassen, trocknet, zu einer braunen, extractartigen Masse aus, worin etwas wenig Nadel förmiges zu bemerken ist. Diese Masse löst sich wieder vollständig in Wasser, mit dunkelbrauner Farbe, röthet stark Lackmus, erzeugt dicke dunkelbraune Flocken mit Baryt-, Strontian- und Kalkwasser, die sich in Salzsäure lösen, fällt auf ähnliche Weise

salzsaures Zinnoxidul, Bleizucker, salpetersaures Quecksilberoxydul, und salzsaures Silber und giebt einen heller brannen, flockigen Niederschlag mit Alaun, Sublimat und salzsaurem Goldoxyd. Sättigt man diese braune Säure mit Kali, so entsteht eine eben so braune Flüssigkeit, welche beim Abdampfen und Erkalten Krystalle liefert, mit einer dunkelbraunen Mutterlauge umgeben; die Krystalle, durch Auspressen zwischen Fließpapier und wiederholtes Auflösen in Wasser gereinigt, verhalten sich wie gewöhnliches krokonsaures Kali, und geben mit Blei- und Quecksilbersalz den schönen gelben, mit Silbersalz den gelbrothen Niederschlag. Dafs diese braune Säure Schwefel enthalte, beweisen folgende Versuche: Sie schlägt aus salzsaurem Baryt reichliche braune Flocken nieder, welche sich fast gänzlich in Salzsäure lösen; kocht man aber dieses Gemisch mit Salpetersäure, so entfärbt es sich anfangs, und wird ganz klar, dann aber entsteht eine starke, weisse Trübung, ohne Zweifel von schwefelsaurem Baryt. Eben so erhält man durch Glühen dieser Säure mit reinem doppelt-kohlensauren Natron und Salpeter einen Rückstand, der Schwefelsäure enthält. Sollte die durch Hydrothionsäure abgeschiedene Krokonsäure Schwefel aus derselben aufnehmen, und sich, wenigstens zum Theil, in Schwefelkrokonsäure verwandeln, auf ähnliche Weise, wie sich bei der Zersetzung des Cyanquecksilbers durch Hydrothionsäure etwas Schwefelblausäure erzeugt?

Auch durch Fällung von überschüssigem salpetersaurem Silber mit krokonsaurem Kali bereitete ich krokonsaures Silberoxyd, und zersetzte dieses durch Salz-

Säure. Diese Zersetzung erfolgte sehr rasch und vollständig, selbst in der Kälte, und die Flüssigkeit enthielt nichts von Salzsäure, wenn man einen Ueberschuß von krokonsäurem Silber anwandte. Die erhaltene citronengelbe Flüssigkeit ließe jetzt beim Abdampfen neben dem gelben pulverigen Ueberschuß von reiner Krokonsäure einige Nadeln, welche bei dem Glühen einen alkalischen Rückstand gaben. Da das krokonsäure Silberoxyd so lange ausgewaschen worden war, bis das Waschwasser nicht mehr durch Salzsäure getrübt wurde, so konnte das beim Verbrennen bleibende Kali nicht von, dem Niederschlag beigemischt gebliebenem salpetersäurem Kali herrühren, sondern wahrscheinlich enthielt der durch Silberlösung mit krokonsäurem Kali erzeugte Niederschlag neben Silberoxyd und Krokonsäure eine gewisse Menge Kali chemisch gebunden, wie dieses durch das Folgende noch wahrscheinlicher wird. Als ich die zur Trockne abgedampfte gelbe Säure in wenig Wasser aufnahm, so färbten sich die pomeranzen-gelben Nadeln schön roth, und lösten sich allmählig auf; doch blieben gelbweiße Schuppen übrig, welche im Feuer eine Art Verpuffen zeigten, und einen Rückstand ließen, der nicht bloß alkalisch reagirte, sondern zugleich Silber enthielt (also vielleicht eine eigenthümliche Verbindung von Krokonsäure, oder durch Salpetersäure veränderter Krokonsäure, mit Silberoxyd und Kali zugleich). Die obige wässrige Lösung der unreinen Säure wurde nochmals durch überschüssiges salpetersaures Silberoxyd gefällt. Die vom Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit war farblos, nahm aber beim Zusatz von Ammoniak eine dunkel-

rothe Farbe an, welche am Licht in eine starke, schwarze Trübung überging. Der Niederschlag hatte die gewöhnliche morgenrothe Farbe, und gab, durch eine unzureichende Menge von Salzsäure zersetzt, eine citronengelbe Flüssigkeit, welche nach dem Abdampfen eine eben so gefärbte zähe Masse liess. Diese zeigte nun zwar die gewöhnlichen gelben Fällungen des Bleis und Quecksilberoxyduls, röthete stark Lackmus, u. s. w., bildete aber mit Silberlösung eine schwach weifs getrübe Flüssigkeit, welche beim Zusatz von Ammoniak wieder die rothe, am Licht in Schwarz übergehende Färbung zeigte. Auch liess selbst diese Säure nach dem Glühen einen alkalischen Rückstand, der jedoch kein Silber enthielt. Diese Erscheinungen, welche noch mannigfaltige Verhältnisse und Umwandlungen der Krokonsäure vermuthen lassen, beweisen wenigstens, dass sich auch vermittelst des Silbers keine reine Krokonsäure darstellen lässt.

*Zusammensetzung des krokonsauren Kalis und der Krokonsäure.* In 100 Theilen des krokonsauren Kali's sind nach den oben erwähnten Versuchen gefunden worden

		Im Mittel
Kali . . .	36,74 bis 36,88	— 36,81
Kohlenstoff .	23,63 — 23,97	— 23,80
Sauerstoff .	25,54 — —	— 25,54
Wasser . .	14,81 — 15,75	— 15,28
		<hr/>
		101,33

Dieses Ueberschusses ungeachtet möchte ausserdem noch eine kleine Menge von Wasserstoff in diesem Salz anzunehmen seyn. Der Ueberschuss wird

erklärlich, wenn man bedenkt, wie schwierig Kohlenstoff und Sauerstoff in solchen Verbindungen mit Genauigkeit zu bestimmen sind; ferner, daß ich mich zur Bestimmung des Sauerstoffs bloß des Versuchs bediente, daß ich das Salz in einer verschlossenen Röhre glühte und theils untersuchte, wie viel kohlensaures und Kohlenoxydgas entwickelt wurden, theils berechnete, wie viel Kohlensäure beim Kali bleiben mußte. Schon oben gedachte ich der Möglichkeit, daß das Kohlenoxydgas zum Theil von Zersetzung des kohlensauren Kalis durch die damit vermengte Kohle herrührt, und in diesem Falle hätte ich dieselbe Menge Sauerstoff zweimal in Rechnung gebracht, nämlich einmal als Kohlenoxydgas und zweitens als Kohlensäure des kohlensauren Kalis. Die Menge des Kohlenstoffs kann außerdem zu groß gefunden worden seyn, wegen anhängenden Steinöls und das Krytallwasser wegen anhängenden hygroskopischen Wassers. Andererseits ist die Kalimenge eher zu klein gefunden worden, weil bei dem Abdampfen des Salzes mit Schwefelsäure das Aufwallen der Masse nicht ganz zu vermeiden ist, wobei leicht ein wenig Kali herauspritzen kann. Zur Annahme von Wasserstoff in der Krokonsäure bin ich aus theoretischen Gründen geneigt. Denn sonst bestände sie bloß aus Sauerstoff und Kohlenstoff, und zwar ist das Verhältniß des Sauerstoffs zu Kohlenstoff in dieser sehr starken Säure geringer, als im nicht sauren Kohlenoxyd. Man kann deßhalb diese Säure mit größerer Wahrscheinlichkeit als eine Wasserstoffsäure mit zusammengesetztem Radical ansehen, und so wie Kohlenstoff mit Stickstoff das Radical der Blausäure und Kohlen-



Stoff mit Schwefel das Radical der Xanthogensäure ist, so könnte Kohlenstoff mit Sauerstoff das Radical der Krokonsäure ausmachen. Es spricht hierfür außerdem die Bildung des krokonsauren Kalis. Denn die bei der Kaliumdarstellung sich sublimirende graue Substanz, liefert erst mit Wasser eine gelbe Flüssigkeit, aus welcher das krokonsaure Kali anschießt und dieses behält dann, selbst nach möglichster Entwässerung eine gelbe Farbe, ohne in den grauen Zustand zurück zu kehren. Nach diesen Betrachtungen und den erhaltenen Resultaten möchte ich die Zusammensetzung des krokonsauren Kalis und der Krokonsäure folgendermaßen stöchiometrisch berechnen:

Mischungsgewicht				Versuch	
Krokonsäure	Kali . . .	1 — 48	— 37,21	—	36,81
	Kohlenstoff .	5 — 30	— 26,23	—	23,80
	Sauerstoff .	4 — 32	— 24,81	—	25,54
	Wasserstoff .	1 — 1	— 0,77	—	—
	Krystallwasser	2 — 18	— 13,95	—	15,28
<hr/>					
Krystallifirtes krokonsaures Kali		1 — 129	— 100,00	—	101,33

*Vermuthungen über die Bildung der grauen Substanz des krokonsauren Kalis.* Die graue Materie wird entweder in der eisernen Flasche selbst erzeugt, bei der Einwirkung überschüssiger Kohle auf kohlenfaures Kali, und entwickelt sich in Verbindung mit Kalium und Kohlenoxydgas oder einem ähnlichen Gase; oder die graue Materie erzeugt sich erst in dem eisernen Rohre und den übrigen kältern Theilen des Apparats bei der zeretzenden Einwirkung des Kaliums auf das sich mit demselben entwickelnde Kohlenoxydgas. Bei der Annahme der erstern Ansicht ist die Gegenwart von völlig gebildetem kohlen-

sauren Kali in der grauen Substanz schwierig zu erklären, da dieses bei der gegebenen Hitze unmöglich so reichlich verdampfen kann, und also wenigstens von diesem angenommen werden muß, daß es erst durch die Wirkung des Kaliumdampfes auf das Kohlenoxydgas regenerirt worden ist. Nimmt man letztere Meinung an, so muß sich die graue Substanz auch beim Erhitzen von Kalium mit Kohlenoxydgas darstellen lassen. Diesen Versuch habe ich zweimal angestellt, indem ich, nach Gay-Lussacs und Thénards Methode, durch Eisen bereitetes Kalium in einer gebogenen Glasglocke mit durch Chlorcalcium getrocknetem Kohlenoxydgas zusammenbrachte und nicht bis zum Glühen, sondern nur so weit erhitzte, daß die Absorption des Kohlenoxydgases vor sich ging. Hierbei erzeugte sich jedesmal eine braune und schwarze Masse, welche sich in Wasser mit brauner Farbe löste, welche Lösung aber weder bei freiwilligen Verdampfen an der Luft Nadeln von kohlensaurem Kali lieferte, noch auch, nach der Neutralisation mit Essigsäure, die angeführten Reactionen gegen Blei-, Quecksilber-, und Silbersalze zeigte. Nur das fand ich bemerkenswerth, daß diese Lösung dem aus kohlstoffhaltigen Eisen durch wässerige Säure entwickelten Wasserstoffgas höchst ähnlich roch. Das Mißlingen dieser Versuche ist übrigens nicht hinreichend, die zweite Ansicht zu widerlegen, denn es gehört vielleicht zur Bildung der grauen Substanz aus Kalium und Kohlenoxydgas eine bestimmte Temperatur, wenn nicht noch andere, bei der Kaliumbereitung Statt findende Umstände auf die Bildung dieser Substanz einfließen.

Wollte man versuchen, die bei der Kaliumberei-  
 tung Statt findende Bildung der grauen Substanz aus  
 Kohlenoxydgas und Kalium stöchiometrisch zu ent-  
 wickeln, so hätte man von der eben gegebenen Zu-  
 sammensetzung des kronsäuren Kalis auszugehen.  
 Diese als richtig vorausgesetzt, würde man anzuneh-  
 men haben, daß derjenige Theil der grauen Sub-  
 stanz, welcher sich in Wasser zu kronsäurem Kali  
 auflöst, 1 Mischungsgewicht Kalium, 5 Kohlenstoff  
 und 4 Sauerstoff oder 1 Mischungsgewicht Einfach-  
 Kohlenstoff-Kalium und 4 Kohlenoxyd enthalte, und  
 daß, beim Hinzutreten des Wassers, das Kalium  
 durch Aufnahme von Sauerstoff in Kali, der Kohlen-  
 stoff und Sauerstoff durch Aufnahme von Wasserstoff  
 in Kronsäure verwandelt werde. Außerdem ent-  
 hält jedoch die graue Substanz kohlenfaures Kali,  
 ferner eine Materie, die sich mit Wasser in rothe  
 Substanz verwandelt, und häufig auch Kalium (wel-  
 ches wohl die alleinige Ursache des Aufbrauens mit  
 Wasser und der Entzündlichkeit der grauen Substanz  
 seyn möchte, sofern diese Erscheinungen sich nicht  
 immer darbieten) und Kohle. Es läßt sich nun zwar  
 leicht annehmen, daß, während ein Theil des Ka-  
 liums sich durch den Sauerstoff von Kohlenoxydgas  
 in Kali verwandelt, ein anderer Theil Kalium den  
 Kohlenstoff des Kohlenoxydgases aufnimmt, und daß  
 dieses Kohlenstoff-Kalium noch unzersetztes Kohlen-  
 oxyd mit sich verbindet; aber genauer anzugeben,  
 wie sich hierbei kohlenfaures Kali, Kohle und die  
 sich mit Wasser in rothe Substanz verwandelnde Ma-  
 terie erzeugt, ist vor der Hand um so weniger mög-

lich, als die Zusammensetzung der letztern, noch nicht bekannt ist.

## II. Rothe Substanz.

Die sehr kleine Menge, welche ich von dieser erhalten konnte, entschuldigt, wenn ich hier nur einige wenige ihrer Verhältnisse darlege. Es wird dieses wenigstens hinreichen zu zeigen, daß diese rothe Substanz zwar mehrere Verschiedenheiten von der gelben oder dem krokonsauren Kali zeigt, aber durch oxydierende Einwirkungen in dieselbe übergeht. Nach obigem überzieht sich die Glasflasche, welche man mit dem Kaliumapparat in Verbindung bringt, mit grauen Flocken, welche sich an der Luft theils in eine gelbe krySTALLISCHE Substanz (krokonsaures Kali), theils in eine pulvrige oder schmierige rothe verwandelt. Beide sind nicht scharf getrennt, und auch der rothen Substanz hängt viel gelbe an. Ich schabte aus solchen Flaschen den rothen Theil besonders heraus, und behandelte ihn mit wenig kaltem Wasser, welches die gelbe Substanz nebst einen Theil der rothen löste, und einen Theil der letztern ungelöst liefs, den ich auf einem Filter sammelte, und mehr durch Auspressen als durch Auswaschen (wobei sich alles gelöst haben würde) reinigte. Daß hiebei noch immer etwas gelbe Substanz zurückbleiben mußte, ist nicht zu bezweifeln, und die rothe Substanz hielt auch in der That etwas KrySTALLINISCHES beigemengt, was vielleicht bloß krokonsaures Kali war.

Die einigermaßen gereinigte rothe Substanz erschien als ein lebhaft cochennillrothes Pulver. Beim Erhitzen verbrannte sie mit harziger Flamme, und

weissen, etwas gewürzhalt riechenden Rauche, und liess eine kohlige, schwierig verbrennliche Masse, und zuletzt kohlenfaures Kali. Salpetersäure löste die rothe Substanz unter Entfärbung und schwachem Aufbläuen auf; beim Abdampfen dieser Flüssigkeit entwickelte sich ein durchdringender Geruch nach Moschus; es blieb eine gelbe durchsichtige Salzmasse, deren wässrige Lösung Bleizucker stark gelbweiss und salpetersaures Quecksilberoxydul stark weiss fällte, und welche beim Erhitzen sich schwärzte und, dem Schiefspulver ähnlich, verpuffte.

Die rothe Substanz löst sich ziemlich leicht in Wasser, mit dunkler pomeranzengelber Farbe. Wird diese Lösung vor Luft verwahrt, z. B. in einer Glasröhre über Quecksilber, so bleibt sie Tage lang, selbst im Sonnenlicht, unverändert; auch lässt diese Lösung beim Abdampfen zur Trockene wieder eine rothe Materie. Wird dagegen diese pomeranzengelbe Lösung einige Stunden der freien Luft dargeboten, so wird sie bald blasgelb und liefert dann beim Abdampfen nichts als Nadeln von kronsäurem Kali; so wie sie dann auch den Bleizucker nach Art dieses Salzes fällt.

Die frische (noch pomeranzengelbe) wässrige Lösung der rothen Substanz zeigt folgende Reactionen. Salpetersäure entfärbt sie gänzlich. Barytwasser erzeugt reichliche braunrothe Flocken, welche an der Luft in längerer Zeit erst gelbbraun, dann citronengelb (zu kronsäurem Baryt) werden. Kalkwasser giebt wenig blasrothe Flocken, welche wenigstens in 3 Stunden noch keine Farbenveränderung zeigen. Salzsäures Zinnoxidul giebt dunkelrothe Flocken, welche nach 3 Stunden noch unverändert erscheinen. Bleizucker

erzeugt eben solche, welche in 3 Stunden braun werden und so bleiben. Salpetersaures Quecksilberoxydul erzeugt schön karminrothe Flocken, welche sich in 4 Stunden nicht verändern. Salpetersaures Silber giebt rothschwarze Flocken. Aus salzsaurem Goldoxyd fällt die wässrige rothe Substanz metallisches Gold mit blauer Färbung. Aus Sublimat schlägt sie erst nach längerer Zeit etwas weisses Pulver (ohne Zweifel Calomel) nieder. Auf saures salzsaures Antimon- und Kupferoxydul wirkt sie wie blosses Wasser. Mit Eisenvitriol bewirkt sie eine braune, bald in Grün übergehende Färbung; mit salzsaurem Eisenoxyd eine rothschwarze Färbung, auf welche in 4 Stunden fast völlige Entfärbung folgt, ohne alle Fällung. Keine merkliche Reaction zeigt sich mit Alaun, Zinkvitriol, Kupfervitriol, salzsaurem Nickel, salzsaurem Kobalt, schwefelsaurem Mangan, salzsaurem Uran und schwefelsaurem Titan.

Im wässrigen Ammoniak löst sich die rothe Substanz sehr leicht mit dunkel pomeranzengelber Farbe, und diese Auflösung giebt beim Abdampfen wieder einen rothen Rückstand. Kali löst die in Ueberschuss angewandte rothe Substanz mit blass pomeranzengelber Farbe, und beim Abdampfen erhält man Nadeln von krokonsaurem Kali. Der nicht vom Kali gelöste Theil der rothen Substanz in Wasser gelöst, giebt mit salpetersaurem Quecksilberoxydul noch dieselbe rothe Fällung, wie vor der Behandlung mit Kali. Auch wenn man die wässrige Lösung der rothen Substanz mit etwas Kali bei gewöhnlicher Temperatur mischt, so wird die Flüssigkeit sogleich blässer, und setzt an der Luft in kurzer Zeit Nadeln von krokonsaurem Kali ab. In Salzsäure löst sich die rothe Substanz mit

blausgelber Farbe, und giebt beim Abdampfen einen bräunlich gelben Rückstand, dessen Lösung in Wasser das salpetersaure Quecksilberoxydul gelb fällt.

Nach allem diesen scheint die rothe Substanz krokonsaures Kali + etwas Wasserstoff oder Kohlenstoff oder — etwas Sauerstoff zu seyn, oder Kali in Verbindung mit einer Säure, die sich von der Krokonsäure durch einen größern Gehalt an Wasserstoff oder Kohlenstoff, oder geringern Gehalt an Sauerstoff unterscheidet, welcher Ueberschuß an brennbarer Materie oder Mangel an Sauerstoff jedoch durch geringe oxydirende Veranlassungen aufgehoben wird.

## IV.

*Ueber das Krystallsystem des Axinit's;*

VON

F. E. NEUMANN in Berlin.

Die Darstellung des Axinit'systems, die Haüy in seinem grossen Werke gegeben hat, gehört zu den sehr wenigen dieses ausgezeichneten Mannes, wo die Grundbestimmungen, wie er sie in der forme primitive giebt, gänzlich aufgegeben werden müssen. Es möchte schwer seyn im vorliegenden Falle zu bestimmen, wo sein Irrthum angefangen habe, da der Zusammenhang der von ihm angegebenen Flächen vollkommen mit dem in der Natur übereinstimmt, und dessen ungeachtet die Unterschiede zwischen den Winkeln, die aus der angegebenen Primitivform folgen und den in der Natur Statt findenden keinesweges von der Art sind, daß sie bloß als Folge einer nicht ganz scharfen Messung betrachtet werden können.

## I.

Das gewöhnliche Ansehen der Axinit-Krystalle aus der Dauphinée, von wo ich allein Gelegenheit gehabt habe Krystalle in der hiesigen Königlichen Sammlung zu untersuchen, ist bedingt durch den vorherrschenden Antheil, den die Flächen  $P$ ,  $\alpha$ ,  $\tau$  an der äussern Begrenzung nehmen. Die stumpfe Kante der Flächen  $P$  und  $\alpha$ , mit welcher gleichlaufend diese



Flächen stark gestreift sind, wird durch die Fläche  $l$  mit ungleicher Neigung gegen  $P$  und  $u$  abgestumpft; eben so wird die stumpfe Kante der Flächen  $u$  und  $r$  durch die Fläche  $s$  mit ungleicher Neigung gegen  $u$  und  $r$  abgestumpft. Ausser diesen Flächen findet sich bei Haüy die Fläche  $M$  als Abstumpfung der scharfen Kante der Flächen  $P$  und  $r$  und zwar so, daß sie zugleich in der Zone liegt, welche durch die Flächen  $s$  und  $l$  bestimmt ist, und die Fläche  $x$  als Abstumpfung der scharfen Kante der Flächen  $P$  und  $s$ , so daß sie zugleich in der Zone der Flächen  $u$  und  $M$  liegt. Er giebt ferner eine Fläche  $x'$  und eine Fläche  $o$  an, deren vollständige Bestimmung sich erst aus anderweitig nicht von ihm beobachteten Gliedern des Systems ergibt. Noch finden sich nämlich: eine Abstumpfung  $v$  der scharfen Kante zwischen  $u$  und  $P$ , zugleich in der Zone  $(x, r)$  liegend; eine Abstumpfung  $y$  der Kante  $(x, P)$  zugleich in der Zone  $(v, M)$  liegend, und eine Abstumpfung  $w$  der Kante  $(v, P)$  zugleich in der Zone  $(y, r)$  liegend. Die Kante  $(s, P)$  wird durch eine Fläche  $\sigma$  aus der Zone  $(l, r)$  abgestumpft. Es findet sich ferner an den Dauphineer Kry stallen die Fläche  $r'$ , aus der Zone  $(P, r)$  und  $(u, y)$ ; und die Fläche  $n$ , aus der Zone  $(x, r)$  und  $(w, M)$ . In derselben Zone  $(w, M)$  und zugleich in der Zone  $(u, r')$  sieht man gewöhnlich eine Fläche, deren äußeres Auftreten ganz so ist, wie dasjenige der Fläche  $o$  bei Haüy, und wunderlich glaube, daß sie in der That diejenige ist, die auch er wirklich beobachtet, aber in dem Decrecoen's Zeichen falsch ausgedrückt hat, indem ich die darauf bezeichnete Fläche nie gesehen habe und mir ihr Balseyn auch an sich schon in Beziehung auf ihren

Zusammenhang mit den andern Flächen sehr zweifelhaft ist. Ich werde daher die Fläche aus den Zonen  $(u, M)$  und  $(u, r')$  mit  $o$  bezeichnen. — Die von Haüy angegebene Fläche  $x$  liegt in den Zonen  $(P, r)$  und  $(y, n)$ . (Vergl. Fig. 5 und Haüy Traité.)

Herr Professor Mohs beschreibt in seinem Grundriss der Mineralogie 2 Thl. ein neues Vorkommen schöner Axinitkrystalle in Cornwallis unweit Landsend. Obgleich in dieser Beschreibung durch die Uebertragung der Haüyschen Zeichen in die dem Verfasser eigenthümlichen, mehrere Irrthümer entstanden sind, daß sie nicht leicht mit der Haüyschen, wenn gleich sie ganz wesentlich dieselbe ist, in Uebereinstimmung zu bringen ist \*); so ergibt sich doch, daß

\*) *Anmerkung.* Aus den beigefügten Winkelangaben ergibt sich nämlich sehr bestimmt, daß Hr. Prof. Mohs mit  $M, P, T, x, r$  dieselben Flächen wie Haüy bezeichnet hat; die Flächen  $T \overset{3}{O} \overset{2}{C}$  liegen aber keineswegs in einer Zone, wie es doch  $x \ x \ r$

die Flächen  $-\frac{P_r}{2} (T), -\frac{1(\overline{Pr})^3}{4} (x) \ \overline{Pr} + \infty (r)$  thun;

woraus sich schon hinlänglich ergibt, daß die Zeichen der Flächen den für sie angegebenen Winkeln widersprechen. Mehr als wahrscheinlich aber ist es, daß Hr. M. die Haüysche Fläche  $T$  mit einer von ihm beobachteten Fläche, die hier  $o$  genannt ist, verwechselt habe, denn dann findet eine Uebereinstimmung zwischen seinen Zeichen und den von Haüy gegebenen Statt, bis auf das Zeichen der Fläche  $l$ , welches aber ausolge der beigefügten Zeichnung offenbar einen Rechenungsfehler enthält; es muß statt  $-1(\overline{Pr})^3$  für  $l$  ein Zeichen von

den folgenden gesetzt werden:  $(\overline{P} + 1)^{\frac{3}{2}}, (5\overline{Pr})^{\frac{3}{2}}, (3\overline{Pr})^{\frac{3}{2}}, (7\overline{Pr})^{\frac{3}{2}}$ . Ich habe nämlich in meinen Beiträgen zur Kry-

an diesen Kry stallen zwei neue Flächen, an den Dauphineer Kry stallen bis jetzt nicht beobachtet, vorkommen; beide sind aus der Zone  $(\nu, r)$ , und die eine  $c$  ( $y$  bei Mohs) liegt zugleich in der Zone  $(y, P)$  und die andere  $m$  ( $\nu$  bei Mohs) zugleich in der  $(y, r)$ . Man sehe Fig. 5.

*stallonomie* (p. 133) gezeigt, daß jede Fläche im Allgemeinen mit vier verschiedenen Zeichen in der Methode des Hrn. M. bezeichuet werden kann, nämlich nach den vier verschiedenen Zonen, die zu ihrer Bestimmung angewandt werden, abgesehen davon, daß jedes Flächenzeichen der Art, wie z. B.  $(5\bar{P})^{\frac{2}{3}}$ , sich auch:  $(2^{\mp m} 5P \pm m)^{\frac{2}{3}}$  schreiben läßt, wo für  $m$  jede ganze Zahl gesetzt werden kann. Hr. Prof. Mohs bedient sich dieser Substitutionen sehr häufig, ohne daß man einen Grund dazu sieht. Er schreibt z. B. im vorliegenden System, indem er  $m = -2$  setzt:  $\frac{(\frac{3}{2}P + 2)}{4}$ ,  $\frac{\frac{3}{2}Pr + 2}{2}$ , statt  $\frac{3P}{4}$ ,  $\frac{3Pr}{2}$ .

Eine allgemeinere Bemerkung über die Charakteristik bei Hrn. Mohs der Grundgestalten solcher Systeme, wie das des Axinits, glaube ich hier noch beifügen zu müssen, nämlich daß die Angabe der Abweichung der Axe in zwei Ebenen nicht hinreichend dafür ist, indem die Diagonalen der Grundfläche des supponirten Octaëders sich keinesweges unter rechten Winkeln schneiden, es sey denn in einem sehr besondern Falle, und also der Winkel, unter welchem sie sich gegeneinander neigen, angegeben werden muß, was ich überall in den allgemeinen Ausdrücken der Charakteristik vermisse. Zu diesem Ende muß Hr. Mohs freilich erst eine Bestimmung machen, welche von diesen beiden Diagonalen als eine abgewichene, und welche als unveränderte betrachtet werden soll.

So sind also die bis jetzt im Axinitssystem beobachteten Flächen folgende:

$P, u, r^*)$	$n ((w, M) (v, r))$
$s ((r, u) . . .)$	$o ((w, M) (u, y))$
$l ((P, u) . . .)$	$r' ((P, r) (l, x))$
$M ((P, r) (l, s))$	$\sigma ((P, s) (l, r))$
$x ((P, s) (u, M))$	$c ((v, r') (P, s))$
$v, ((P, u) (x, r))$	$m ((v, r') (y, r))$
$y ((P, s) (v, M))$	$z ((P, r) (n, y))$
$w ((P, u) (y, r))$	

## II.

Aus dieser Deduction der verschiedenen Flächen ergibt sich unmittelbar, daß, um die Neigungen derselben zu bestimmen, fünf Winkel gemessen werden müssen, nämlich die dreierlei Neigungen der Flächen  $P, u, r$  und die Neigungen der Flächen  $s, l$  gegen eine der Flächen  $P, u, r$ , da für  $s$  und  $l$  nur ein Element zu ihrer Bestimmung, d. i. nur eine Zone, in der sie liegen, durch die Beobachtung gegeben ist, und nur gegeben seyn kann. Hierin liegt eine große Schwierigkeit für die genaue Bestimmung der Systeme dieser Art, weil es unumgänglich nöthig ist, diese fünf

\*) Anmerk: In diesen Zeichen sind die Zonen, wodurch die Flächen ihre Bestimmung erhalten, durch die Flächen, welche die Zonen bestimmen, bezeichnet, z. B. das Zeichen für  $M$  sagt: daß diese Fläche in der Zone  $(P, r)$  und in der Zone  $(l, s)$  liegt. Daß übrigens kein nothwendiger Grund vorhanden ist, die Flächen  $P, u, r, s, l$  obenan zu stellen, um aus ihnen die übrigen zu deduciren, glaube ich kaum bemerken zu dürfen; ich wählte aber diese Ordnung, weil sie diejenige ist, in welcher sich die aufgezählten Glieder am gewöhnlichsten durch die Beobachtung verfolgen lassen.

Winkel an einem und demselben Krytall zu messen, da es scheint, daß mit dem äußersten Grad von Unsymmetrie, in welchem Systeme wie das des Axinite erscheinen, zugleich die Beständigkeit derselben Winkel an verschiedenen Krytallen ihr Minimum erreicht, denn die Unterschiede, die ich in denselben Neigungen an verschiedenen Krytallen hier gefunden habe, erreichen 16 Minuten.

In der hiesigen Königlichen Mineraliensammlung fand ich einen Krytall, an welchem ich sieben verschiedene Winkel messen konnte, so daß zwei derselben zur Prüfung der Messungen dienten. Ich habe diese Messungen mit aller Sorgfalt angestellt, die ein gewöhnlicher Reflexionsgoniometer zuläßt; ich bediente mich einer einfachen Vorrichtung, wodurch die Axe des Instruments senkrecht auf die Reflexionsebene gestellt, und der reflectirte Strahl in einer beständigen Richtung erhalten würde \*).

Ich stelle hier die gemessenen Winkel mit den aus den Haufschen Angaben sich ergebenden beieinander:

	Gemessene Winkel	Aus den Haufschen Angaben berechnete Winkel
$\alpha - \gamma$	139° 9'	139° 45'
$\alpha - \varepsilon$	149 26	151 28
$\varepsilon - \gamma$	150 8	150 57
$\alpha - \varepsilon$	147 5	151 37
$\alpha - \varepsilon$	134 2	137 33
$\varepsilon - P$	135 24' 42"	140 11
$P - \varepsilon$	130 28 49	136 14

\*) Anmerk. Ohne ähnliche Vorrichtungen wird jede Messung mit diesem Instrument, die mit bloßen Augen angestellt wird, zu

Die fünf ersten dieser Winkel habe ich der weitern Berechnung zu Grunde gelegt; die Theile der Minuten, die bei ihnen mir die Messungen gaben, habe ich vernachlässigt; bei den beiden letzten Winkeln füge ich diese hinzu, um sie besser vergleichen zu können mit denen, die aus den fünf ersten Winkeln berechnet sind. Diese sind nämlich:

$$\alpha - P \quad 135^{\circ} \quad 24' \quad 51''$$

$$P - \alpha \quad 130 \quad 28 \quad 12$$

Die Statt findenden Differenzen von  $-37''$  und  $+9''$  lassen schließen, daß die Gränzen der Fehler der Messungen innerhalb  $1'$  liegen.

An drei andern Kry stallen habe ich noch folgende Winkel gemessen:

$$\text{Kry stall N. 2. } P - \alpha \quad 134^{\circ} \quad 48' \quad 48''$$

$$\text{N. 3. } \gamma - \alpha \quad 150 \quad 24 \quad 56$$

$$\text{N. 4. } \alpha - \epsilon \quad 164 \quad 2 \quad 12$$

Der erste dieser Winkel findet sich, aus den fünf ersten Winkeln des Kr. N. 1 berechnet, zu  $134^{\circ} 48' 16''$ , unterscheidet sich also von dem gemessenen nur in  $32''$ . — Der Winkel  $(\gamma - \alpha)$ , an Kr. N. 3 und N. 1 gemessen, bietet in beiden Kry stallen eine Differenz von  $16'$ . Ich habe an beiden Kry stallen wiederholte Messungen angestellt, und unmittelbar hintereinander, so daß äußere Bedingungen nur einen geringen Einfluß haben konnten. — Eine ähnliche Differenz findet sich zwischen dem Winkel  $\alpha - \epsilon$ , der am  $\alpha$  N. 4

sehr abhängig von dem Vermögen, das Auge unbeweglich zu erhalten, welches bei der leichten, unwillkürlichen Beweglichkeit eine seltene Eigenschaft ist, als man glauben möchte.

gemessen und dem, der aus dem Winkel des Kr. N. 1 berechnet ist, indem dieser  $163^{\circ} 49' 30''$  beträgt, so daß auch hier der Unterschied  $12'$  beträgt.

In der Fig. 6 sind die hauptsächlichsten Winkel, sowohl die in den Ebenen als die in den Zonen angegeben, wie sie aus den fünf ersten Winkeln des Kr. N. 1 folgen. Diese Zeichnung scheint mir am bequemsten zu seyn sowohl für die leichte Uebersicht des Berechneten als für die Auffindung des noch zu Berechnenden. Zum Verständniß wird Folgendes hinreichen: Die Linien aus dem Mittelpunkte des Krystalls senkrecht auf die Flächen desselben gezogen, heißen die Normalen derselben. Es seyen  $a, b, c$  u. s. w. diese Normalen, und  $A, B, C$  u. s. w. ihre Flächen. Die Neigung der Normalen  $a$  und  $b$  ergänzt die Neigung der Flächen  $A$  und  $B$  zu zwei rechten Winkeln, und der Neigungswinkel der Ebenen, die durch  $a, b$  und  $a, c$  gelegt werden, ergänzt den ebenen Winkel zu  $180^{\circ}$  der auf der Fläche  $A$  von den Durchschnitten mit den Ebenen  $B$  und  $C$  gebildet wird. — Die Normalen aller Flächen einer Zone liegen in einer Ebene \*), und wenn die Fläche  $M$  durch die Zonen

\*) Kry stallflächen liegen also in einer Zone, wenn es möglich ist eine Ebene zu legen, auf welcher sie sämmtlich rechtwinklig stehen. Die Durchschnittslinien dieser in einer Zone liegenden Kry stallflächen stehen ebenfalls senkrecht auf jener Ebene, und sind also parallel unter sich. Kennt man für eine Kry stallfläche noch eine zweite Ebene, gegen welche sie senkrecht steht, so ist die Lage der ersteren offenbar bestimmt; sie steht senkrecht auf der Durchschnittslinie dieser beiden sie bestimmenden Ebene. Man sieht also leicht, wie es möglich ist, Kry stallflächen durch zwei der Lage nach gegebene oder

$(A, B)$  und  $(C, D)$  bestimmt wird, so ist ihre Normale  $m$  der Durchschnitt der Ebenen, die durch  $a, b$  und  $c, d$  gelegt werden \*). Denkt man sich nun eine Kugelfläche um den Mittelpunkt des Krystalls beschrieben, und bezeichnet die Durchschnittspunkte der Normalen  $a, b, c$  u. s. w. mit der Kugelfläche durch  $\alpha, \beta, \gamma$  u. s. w., so ergänzt der Bogen  $\alpha\beta$  die Neigung der Flächen  $A, B$  zu  $180^\circ$  u. s. w., und der ebene Winkel auf der Kugel  $\beta\alpha\gamma$  ergänzt den ebenen Winkel auf der Fläche  $A$  zu  $180^\circ$ , der auf ihr durch die Kanten  $(A, B)$  und  $(A, C)$  gebildet wird.

In der Fig. 6 sind die Durchschnittspunkte der Kugel mit den Normalen durch die Buchstaben der ihnen entsprechenden Flächen bezeichnet. Die Größe der Bogen zwischen zwei Punkten ist ihnen beige-schrieben; die Bogen  $vu, ux, xy, yv, vx$  sind die gemessenen, aus welchen die übrigen Winkel berechnet sind. Die ebenen Winkel um jeden Punkt, z. B. um den Punkt  $P$ , welche die ebenen Winkel auf der Fläche  $P$  zu  $180^\circ$  ergänzen, sind durch Zahlen, in diesem Fall durch 14, 15, 16 bezeichnet, die sich auf die Angaben beziehen, welche, um die Figur nicht zu überfüllen, ich hier gebe:

willkürlich angenommene Zonen zu bestimmen. Dies zur Erläuterung für diejenigen, denen diese Ausdrücke und diese Vorstellungen neu seyn sollten. P.

\*) Die weitere Ausführung des Gedankens, die Krystallbetrachtung auf die Betrachtung der normalen Richtungen zurückzuführen, enthält die graphische Methode im 1. Hest meiner Beiträge zur Krytallonomie.



1. 43° 46' 6"	10. 43° 26' 41"
2. 64 34 58	11. 44 43 52
3. 66 38 56	12. 44 18 5
4. 33 1 55	13. 33 4 16
5. 51 12 33	14. 56 16 36
6. 58 57 2	15. 82 1 39
7. 36 48 31	16. 41 41 23
8. 45 22 47	
9. 37 43 23	

### III.

Hauy bildet seine Primitivform aus den Flächen  $M, P, T$ . Die Fläche  $T$  liegt in der Zone  $(u, P)$  und steht rechtwinklig auf  $P$ . Ich habe in I. von dieser Fläche nicht gesprochen, nicht allein darum, weil sie als äußere Begränzungsfläche nie erscheint, sondern weil ich sie auch überhaupt für eine rein hypothetische Fläche halte, ungeachtet Hauy ausdrücklich angiebt, daß ihr parallel ein Blätterdurchgang zu beobachten sey. Ich glaube, daß dieser Beobachtung ein Irrthum zum Grunde liegt, indem es die Fläche  $u$  ist, mit welcher parallel sich dieser Blätterdurchgang findet; und sehr wahrscheinlich ist es mir, daß in der Verwechslung der Flächen  $u$  und  $T$  bei Hauy der Grund der großen Abweichung von der Natur dieses Systems in der Hauyschen Darstellung zu suchen sey, indem die Neigung  $u$  gegen  $P$  nicht  $90^\circ$  beträgt, sondern  $32^\circ 55' + 44^\circ 35' 9'' = 77^\circ 30' 9''$ .

Die Hauysche Primitivform muß also aus den Flächen  $M, P, u$  construirt werden, Fig. 7, und um die einfachsten Decrescenz-Ausdrücke zu erhalten, wird diese auf die Art geschehen müssen, daß die Flä-

chen  $r, u, y$  durch zwei gegenüberstehende Kanten des Prisma  $PM$ . Fig. 7 gehen. Zu diesem Zweck muß unter den drei Diagonalen  $EE', EA', E'A'$  und den drei Kanten  $OE, OE', OA'$  folgendes Verhältnisse Statt finden:

$$EE' : EA' : E'A' : OE : OE' : OA' =$$

$$\sin (14 + 16) : \frac{\sin 16}{\sin 13} \sin (12 + 13) : \frac{\sin 14}{\sin 10} \sin (10 + 11) :$$

$$\sin 16 : \sin 14 : \frac{\sin 16}{\sin 13} \sin 12$$

wenn nämlich unter den Zahlen in den trigonometrischen Functionen die in dem Schema damit bezeichneten ebenen Winkel verstanden werden. Die Zahlen dieser Verhältnisse haben an sich kein weiteres Interesse, weil mit demselben Rechte die Verhältnisse jedes andern Systems von sechs unter einander unabhängigen Linien zu dieser Art von Bestimmung einer solchen Primitivform angewandt werden können, weshalb ich sie hier überghe.

Die in I. angegebenen Flächen haben nach den für sie dort gegebenen Bestimmungen folgende Decrescenz-Zeichen:

$$P. M. r. C. \overset{1}{c}. B. \overset{2}{B}. B. H. O. \overset{3}{O}. \overset{4}{O}. A. A^2. \overset{5}{A}. B.$$

$$P. M. r. r' u. l. u. y. z. a. c. e. m. e. n.$$

Diese Weise, die Flächen eines Krystallsystems zu bezeichnen, hat mit andern das gemeinschaftlich, daß sie alle aus den Bestimmungen, die in den Zeichen der Flächen in I unmittelbar durch die Beobachtung gegeben sind, abgeleitet werden, welche Ableitung in solchen Systemen, wie das des Axinites auf sehr mannigfaltige, also willkührliche Weise geschehen

kann, wo noch das hinzukömmt, daß diese abgeleiteten Zeichen selten zu irgend einem Zwecke mehr Bequemlichkeit gewähren, als die Ausdrücke der Flächen durch Zonen, aus denen sie abgeleitet sind.

Ganz wesentlich verschieden von diesen Bezeichnungsarten ist die des Professor Weiss (Siehe: Schriften der königl. Akad. der Wiss. zu Berlin, 1816 und 1817.), der das krySTALLINISCHE Gesetz für die verschiedenartigen Richtungen oder Flächen auch solcher Systeme, wie das des Axinits, welche *ein und eingliedrige Systeme* genannt werden, gegründet sieht, in ihren Beziehungen zu drei unter einander rechtwinkligen Richtungen, so daß sie abgeleitet werden können von Flächen, welche eine grade und unmittelbare Beziehung zu den drei rechtwinkligen Richtungen haben. Ein Folge hiervon ist auf dieselbe Weise hier wie in den zwei und zweigliedrigen Systemen (deren geometrischer Ausgangspunkt der Entwicklung ein dreiaxiges Oktaëder oder Prisma ist) daß die verschiedenen Flächen auf jeder dieser drei rechtwinkligen Richtungen Theile abschneiden, die unter einander in einem rationalen Verhältnisse stehen, so daß die Verhältnisse der drei Theile, die jede Fläche von den drei Richtungen abschneidet, rationale Vielfache von beständigen Grundverhältnissen sind, welche diejenigen der drei Richtungen selbst sind. Hiernach ist das eigentlich zu lösende Problem bei den eingliedrigen Systemen: *die Lage und das Verhältniß dieser drei unter einander rechtwinkligen Richtungen* zu finden. Aus der äußern Erscheinung verschwinden sie durch die Unsymmetrie aller Bildungen dieser Art Systeme, und es

giebt auf dem rein krytallographischen Standpunkt zu ihrer Auffindung bis jetzt keinen andern Weg, und für ihre Realität keine andere Bürgschaft als die Einfachheit jener rationalen Verhältnisse. — Die ein- und eingliedrigen Systeme sind zunächst zu vergleichen mit den zwei- und eingliedrigen Systemen, wie die des Feldspath, Epidot, Augit u. s. w., für welche das Daseyn dreier unter einander rechtwinkliger Richtungen nachgewiesen ist. In diesen ist ein wesentlicher Zug ihrer Entwicklung das Zurücktreten bis zum gänzlichen Verschwinden der einen von den zwei Haupt-Vertikalzonen der zwei und zweigliedrigen Systeme, d. i. der Flächen

$$\left[ \overline{mb : c : \infty a} \right],$$

welches aus den Differenzen in den sich zugekehrten Seiten der Richtungen  $a$  und  $c$  sehr wohl zu verstehen ist. Das Zurücktreten bis zum gänzlichen Verschwinden der andern Haupt-

Vertikalzone, d. i. der Flächen  $\left[ \overline{ma : c : \infty b} \right]$  be-

ruht auf analogen Differenzen in den sich zugekehrten Seiten der Richtungen  $a$  und  $b$ , die zu denen in den zwei- und eingliedrigen Systemen noch hinzutreten; nicht unwahrscheinlich aber scheint es zu seyn, daß dadurch schon bedingt wäre auch das Verschwinden der horizontalen Zone, so daß in die-

sen Systemen nur Flächen, wie  $\left[ \overline{\frac{1}{m} a : \frac{1}{n} b : \frac{1}{p} c} \right]$

herrschend werden, und verdrängt wären die Flächen

$$\left[ \overline{\frac{1}{m} a : \frac{1}{n} b : \infty c} \right], \quad \left[ \overline{\frac{1}{m} a : \frac{1}{p} c : \infty b} \right]$$

$$\left[ \overline{\frac{1}{n} b : \frac{1}{p} c : \infty a} \right]$$

Die Differenzen, die in *II* für dieselben Winkel an verschiedenen Krytallen angegeben sind, scheinen eine genügende Lösung dieses Problems im Axinit-System zu verhindern, bis vielfältig wiederholte Messungen an verschiedenen Krytallen auf ein ihnen zum Grunde liegendes Gesetz schließen lassen. Da aber jede weitere Beschäftigung mit diesem Problem schon dadurch sehr erleichtert ist, daß die krytallonomischen Beziehungen, welche die Flächen zu irgend drei unter einander rechtwinkligen Richtungen haben, gegeben ist, auch wenn diese Beziehungen nicht scharf mit der Wirklichkeit übereinstimmen sollten, sondern innerhalb enger Grenzen davon abweichen, so gebe ich hier die Ausdrücke, die sich einfach genug aus folgender Stellung des Systems ergeben. Es schien mir nämlich eine vorzügliche Rücksicht die Neigung von *M* gegen *P* zu verdienen, die am Krytalle N. 1. nur 5' von einer rechtwinkligen abweicht. Diesen Unterschied, der weit unter den Differenzen an verschiedenen Krytallen liegt, habe ich vernachlässigt, und *M* gegen *P* sich rechtwinklig neigen lassen. Die Richtung *b* habe ich senkrecht auf *P* gestellt und *a* parallel mit der Axe der Zone (*P, u*), so daß die Flächen dieser Zone, *P, l, u, v, w* die horizontale Zone bilden und *M* eine gerade aufgesetzte schiefe Erdoberfläche ist. Die so erhaltenen Ausdrücke sind folgende:

$$\begin{array}{l} M \quad \left| \begin{array}{c} a : c : \infty b \end{array} \right| \\ P \quad \left| \begin{array}{c} b : \infty a : \infty c \end{array} \right| \\ u \quad \left| \begin{array}{c} a : b' : \infty c \end{array} \right| \end{array}$$

$\nu$	$\frac{1}{3}a : \frac{1}{2}b' : \infty c$
$w$	$\frac{1}{4}a : \frac{1}{2}b : \infty c$
$l$	$\frac{1}{2}a : \frac{1}{2}b' : \infty c$
$r$	$a : \frac{1}{2}b : c$
$r'$	$a : \frac{1}{2}b' : c$
$o$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b' : \frac{1}{2}c$
$y$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b : c$
$e$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b' : c$
$x$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b : c$
$s$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b : c$
$v$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b : c$
$n$	$\frac{1}{2}a : \frac{1}{2}b : c$
$m$	$\frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}b' : c$

Die aus dem Grundverhältniß der Richtungen

$$a : b : c = \sqrt{51} : \sqrt{49} : \sqrt{1}$$

berechneten Winkel sind folgende:

	Berechnete Winkel	Gemeffene Winkel	Differenz
$y - \nu$	139° 7'	139° 9'	+ 2'
$x - \nu$	134 8	134 2	- 6
$x - w$	149 27	149 26	- 1
$x - y$	150 18	150 8	- 4
$v - n$	147 12	147 5	- 7
$n - P$	135 34	135 25	- 9
$x - P$	130 34	130 29	- 5

*N a c h s c h r i f t.*

Nachdem Vorstehendes niedergeschrieben war, erhielt ich das Handbuch der Mineralogie von Philips (An elementary Introd. of the knowdledge of Mineral. by W. Philips), das sich durch die vielen eigenen Messungen in kryсталlographischer Hinsicht auszeichnet. Sehr ist aber zu bedauern, daß diese vielen Messungen für eine schärfere Untersuchung dadurch unbrauchbar geworden sind, daß über die Differenzen zwischen den berechneten Winkeln und den gemessenen kein Aufschluß gegeben ist, in wiefern sie in jedem einzelnen Falle den Fehlern der Messung zuzuschreiben sind, oder der geringern Tauglichkeit der Flächen zur Messung, oder in wiefern sie von wirklichen Differenzen an verschiedenen Kryсталlen herrühren, in welcher letztern Rücksicht eine Unterscheidung der Messungen, die an einem und demselben Kryсталl angestellt wurden, sehr zu wünschen gewesen wäre. Philips giebt z. B. um mich auf das Schema Fig. 6. zu beziehen, folgende Winkel an:

$$\begin{array}{ll}
 \text{Arc. } \alpha P = 44^{\circ} 50' & \text{Arc. } \alpha r = 40^{\circ} 30' \\
 - \quad \alpha x = 30 \quad 30 & - \quad Pr = 45 \quad 10 \\
 - \quad \alpha P = 49 \quad 30 & \text{etc.}
 \end{array}$$

Wird aus diesen fünf Angaben Arc.  $\alpha x$  berechnet, so findet er sich  $= 32^{\circ} 26'$ , wogegen Philips ihn zu  $32^{\circ} 5'$  angiebt.

---

## V.

*Vorläufige Anzeige des Gesetzes, nach welchem Metalle die Contactelektricität leiten;*

von

Dr. G. S. OHM, Oberlehrer zu Köln.

Durch mehrere Wahrnehmungen veranlaßt, habe ich sorgfältige und vielfach wiederholte Versuche über die Fortleitung der Contactelektricität in Metallen angestellt und Resultate erhalten, zu deren schleuniger Mittheilung ich mich um so mehr bewogen fühle, als meine geringe, ziemlich verkümmerte Muße mir es nicht gestattet, das Ende dieser Untersuchung so bald herbeizuführen. Und ich hoffe, dem theilnehmenden Publikum einen Dienst zu erzeigen, indem ich an jeder Stelle den Grund angebe, der mich zu einer neuen Reihe von Versuchen bewog.

Zu den Versuchen selbst gebräuchte ich einen Kupfer-Zink-Trog von 13 Zoll Höhe und 16 Zoll Länge. Aus dem Zink ging ein Drath *A* in ein Gefäß mit Quecksilber *M*, aus dem Kupfer ein Draht *B* in ein Quecksilbergefaß *N*; ferner wurde ein Drath *C* aus dem Gefäße *M* in ein drittes *O* geleitet. Der Kürze halber werde ich die Dräthe *A*, *B*, *C* zusammengekommen den *unveränderlichen Leiter* nennen. Außer diesen hatte ich noch 6 andere: *o*, *a*, *b*, *c*, *d*, *e*, deren Längen respektive  $\frac{1}{2}$ , 1, 3, 6,  $10\frac{1}{2}$ , 23 Fuß be-



trugen und die dazu dienten, die Gefäße *N* und *O* mit einander zu verbinden und so die Kette zu schließen; ich werde sie *veränderliche* nennen. Diese veränderlichen Leiter, mit Ausnahme des Leiters *o*, der sehr dick war, hatten alle 0,3 Linien im Durchmesser. Ueber dem Theile *O* des unveränderlichen Leiters hing eine Magnetnadel in einer Coulombschen Drehwage von besonderer Einrichtung, die der jedesmaligen Kraftbestimmung zum Maassstab diente.

### Erste Reihe von Versuchen.

Der unveränderliche Leiter war 4 Fufs lang und  $1\frac{1}{2}$  Linie dick. Die veränderlichen Leiter wurden in folgender Ordnung angewendet:

*o a o b o c o d o e o*

und jedes Mal die Kraft des unveränderlichen Leiters auf die Magnetnadel gemessen. Aus vielen solchen Versuchsreihen ergaben sich folgende Mittelwerthe für den Verlust an Kraft, welcher eintrat, wenn ein veränderlicher Leiter die Kette schlofs.

Leiter	<i>o</i>	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>
Kraftverlust beob.	0,00	0,12	0,25	0,35	0,43	0,58

Der Zahlenreihe liegt die Kraft des Leiters *o*, die ich *Normalkraft* nennen werde, als Einheit zum Grunde. Diese Normalkraft wurde an der Drehwage durch 150 Theile, deren 100 eine ganze Umdrehung ausmachen, angezeigt.

Die Werthe dieser Zahlenreihe lassen sich sehr genügend durch die Formel:

$$v = 0,41 \log (1 + x)$$

darstellen, wobei  $v$  den Kraftverlust und  $x$  die Länge des veränderlichen Leiters in Fussen anzeigt. Man erhält hieraus durch Rechnung:

Leiter	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	
Kraftverlust berechn.	0,00	0,12	0,25	0,35	0,43	0,57

Um mich zu überzeugen, ob diese Uebereinstimmung nicht vielleicht doch nur zufällig sey, construirte ich einen neuen veränderlichen Leiter  $f$  von 75 Fufs Länge. Die Beobachtung gab seinen

Kraftverlust = 0,78 bei einer Normalkraft von 168 Thlen

" " = 0,75 " " " " " 130

Die Rechnung giebt für diesen Kraftverlust 0,77

bei einer Normalkraft von 150 Theilen.

### Zweite Reihe von Versuchen.

Differenzirt man die Gleichung

$$v = 0,41 \log (1 + x),$$

so erhält man

$$dv = m \frac{dx}{1 + x}$$

Durch die Form dieser Differenzialgleichung kam ich auf den Gedanken, ob nicht vielleicht ihre allgemeine Form seyn werde:

$$dv = m \frac{dx}{a + x},$$

wobei  $a$  von der Länge des unveränderlichen Leiters abhängig seyn dürfte; denn da der 4 Fufs lange unveränderliche Leiter  $1\frac{1}{2}$  Linie dick war, so war es mög-

lich, daß diese Länge der von einem Fuße des 0,3 Linien dicken Drahtes das Gleichgewicht hielt. Findet sich diese Vermuthung bestätigt, so verwandelt sich obige Formel in diese:

$$v = m \log \left( 1 + \frac{x}{a} \right)$$

Um hierüber zur Gewissheit zu gelangen, substituirt ich statt der Theile *A* und *B* des unveränderlichen Leiters, welche zusammen 2½ Fuß ausmachten, zwei andere von derselben Länge und 0,3 Linien Dicke. Damit angestellte Versuche gaben bei einer Normalkraft von 133 Theilen

Leiter	<i>p</i>	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>
Kraftverlust beob.	0,00	0,07	0,16	0,24	0,32	0,49	0,75

Da aber von dem dicken Drahte 1½ Fuß blieb und 2½ Fuß dünner hinzukam, so wäre (wenn nach der eben aufgestellten Vermuthung 4 Fuß vom dicken, einem Fuß vom dünnen Drahte gleich kamen) für beide zusammen 2,9 Fuß dünner zu setzen. Berechnet man nun *v* aus voriger Formel, indem man *a* = 2,9 und *m* = 0,525 setzt, so findet man

Leiter	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>	
Kraftverlust berechn.	0	0,07	0,16	0,25	0,34	0,50	0,75

und man sieht leicht, daß der Werth von *m*, der allein aus dem Kraftverlust des Leiters *f* hergeholt worden ist, den Beobachtungen noch besser hätte angepaßt werden können. Uebrigens ist zu bemerken, daß die hier beobachteten Werthe nur aus einer einzigen Reihe von Versuchen hergeleitet sind.

## Dritte Reihe von Versuchen.

Ich hatte unterdessen einen ziemlichen Grad von Sicherheit in Versuchen dieser Art erlangt, und war auf einem Umstand aufmerksam geworden, der leicht einen Irrthum von 2 und mehr Theilen in jeder einzelnen Beobachtung an der Drehwage herbeizuführen im Stande ist, und den ich in den vorigen Versuchen nicht berücksichtigt hatte, weil er mir damals noch unbekannt war. Dieser Umstand besteht in folgender an sich merkwürdigen Thatsache. Wenn nämlich unmittelbar auf den Leiter o einer der andern veränderlichen in die Kette gebracht wird, so bedarf es wohl einer halben Minute und darüber Zeit, bis die Wirkung auf die Nadel ihr Maximum erreicht hat, das man abwarten muß, wenn man nicht eine zu kleine Zahl aufzeichnen will; und umgekehrt, wenn nachher wieder der Leiter o in die Kette kommt, so ist die Wirkung auf die Nadel in der ersten Zeit zu groß, und man muß, um sicher zu gehen, ihr Minimum abwarten \*).

So ausgerüstet beschloß ich zur Sicherstellung des aufgefundenen Gesetzes eine neue Reihe von Versuchen, die für jeden Leiter nur aus zwei Beobachtungen, welche äußerst nahe mit einander übereinstimmen, besteht. Dabei brachte ich an die Stelle des

\*) Es wäre zu wünschen, daß der Hr. Verfasser Musse fände, diese und ähnliche Gesetzbestimmungen mit der sogenannten thermoelektrischen Kette vorzunehmen. Die Wirkungen sind bei dieser bei weitem beständiger, als bei der sogen. hydroelektrischen Kette, und lassen deshalb sehr scharfe Messungen zu. P.

Theilers *C* vom unveränderlichen Leiter 2 Fuß 0,3 Linien dicken Draht, so daß also im Ganzen der unveränderliche Leiter jetzt aus 4,5 Fuß von demselben Drahte bestand, woraus die veränderlichen Leiter *a* bis *f* gebildet waren. Das Resultat dieser Versuche war folgendes:

Leiter	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>	
Kraftverlust beob.	0,00	0,04	0,10	0,16	0,23	0,36	0,56

Setzt man in obige Formel, wie hier geschehen muß,  $a = 4,5$  und wählt für  $m$  den Werth 0,452, wie ihn die letzte Angabe liefert, so findet man

Leiter	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>	
Kraftverlust berechn.	0,000	0,039	0,100	0,166	0,234	0,355	0,56

Diese Uebereinstimmung der beobachteten mit den berechneten Werthen ist als vollkommen anzusehen, um so mehr, als bei diesen Versuchen die Normalkraft an der Drehwage stets zwischen 44 und 43 Theilen sich aufhielt, und ich kleinere als halbe Theile nie berücksichtigt habe.

Nach diesen Versuchen sehe ich das Gesetz

$$v = m \log \left( 1 + \frac{x}{a} \right)$$

als hinlänglich durch die Erfahrung bestätigt an. Daß es für  $x = -a$ ,  $v = -\infty$  giebt, widerspricht keineswegs unserer anderweitigen Vorstellung von der Natur der galvanischen Kraft. Aus ihm erklärt sich von selbst die auffallend starke Wirkung des von

Wollaston ausgeführten Glühapparats, eben so die verhältnißmäßig so starke Wirkung des elektromagnetischen Apparats nach der von Gilbert getroffenen Einrichtung; ferner liegt in ihm der Grund, warum, nach Poggendorff, auf einem gewissen Punkte die Vervielfältigung der Windungen am Multiplikator zur Stärke der Wirkung nichts mehr beiträgt, und er fügt noch hinzu, daß durch immer fortgesetzte Vervielfältigung der Windungen die Wirkung wieder abnehmen und zuletzt ganz verschwinden müsse; es verspricht endlich eine tiefere Einsicht in die Natur des Thermomagnetismus.

Der Coëfficient  $m$  ist eine Funktion von der Normalkraft, von der Dicke des Leiters, von dem Werthe  $\alpha$  und, wie ich Ursache zu glauben habe, von der elektrischen Spannung der Kraft. Ich bin eben noch damit beschäftigt, die Natur dieser Funktion durch genauere Versuche fest zu begründen. Um jedoch schon jetzt die Aufmerksamkeit der Naturforscher auf diesen Gegenstand zu lenken, erwähne ich noch folgender Beobachtung. Die Kette war mit dem Leiter  $f$  geschlossen, und in den Trog verdünnte Schwefelsäure gegossen, wie man sie zu den elektromagnetischen Versuchen anzuwenden pflegt; die Drehwage zeigte 50 Theile, die Nadel ging allmählig, aber äußerst langsam rückwärts, und nach Verlauf von mehr als einer Viertelstunde, als das Brausen schon fast ganz nachgelassen hatte, zeigte die Drehwage 45 bei einer Normalkraft von 447 Theilen. Frühere Versuche hatten mich aber belehrt, daß bei einem so gefüllten Troge nach Verlauf von 12 Minuten, bei schon stiller gewordenem Brausen, die Normalkraft noch 1300

Theile betrage. Dieser Leiter ist folglich im Stande die Normalkraft auf weit weniger, als ihren 26st. Theil zurückzubringen. *Wirkungen von Leitern auf Leiter, die in derselben Kette sich befinden, können durch solche Hindernisse leicht 1000fach geschwächt werden!*

---

*Nachschrift.* Des Döbereinerfchen Feuerzeuges bediene ich mich schon seit einigen Jahren, und glaube während dieser Zeit bemerkt zu haben, daß ein gut beschaffener Platinschwamm durchaus keiner weitem Sorge bedürfe. Der letzte, den ich auf meine Lampe gesteckt habe, dient mir schon seit fast einem Jahre mit immer gleicher Schnelligkeit; er spricht Sommer und Winter stets nach Ablauf von 1. bis 2 Sekunden an, sogar wenn er Wochen lang geruhet hatte. Wenn diese Schwämme anfangen zunehmend langsamer zu wirken, so sind sie ihrem Verderben nahe, und keine Bedeckung kann sie schützen, selbst ein neues Erglühen setzt sie nur auf eine sehr kurze Zeit in ihre alte Wirksamkeit. Ich beobachte stets folgende Regeln. Bei ihrer Bereitung lasse ich sie lange, aber nicht stärker als dunkelroth glühen. Die Flamme der Lampe mache ich sehr klein, nicht viel über einen halben Zoll lang. Den Platinschwamm bringe ich sehr nahe an die Mündung der Ausflußröhre, noch nicht eine Linie von ihr entfernt, und zwar erkenne ich seinen rechten Stand an folgenden Zeichen: Wenn der Hahn geöffnet wird, muß der Platinschwamm schnell erglühen; so wie aber die Flamme ausbricht, muß die ganze dem Strome zugekehrte Seite schwarz werden und bleiben.

Da ich keine Gelegenheit gehabt habe, vergleichende Beobachtungen anzustellen, so kann ich nicht dafür bürgen, daß alle diese Vorschriften gleich wesentlich sind, aber dafür, daß hier in Köln viele solche Feuerzeuge nach jenen Regeln behandelt, fortwährend ihre guten Dienste thun. (Die Temperatur, welche der Platinschwamm bei seiner Bereitung und seinem nachherigen Gebrauche unterworfen ist, hat offenbar den größten Einfluß auf die Bewahrung seiner Wirksamkeit. Vergl. Magnus Abhandlung Bd. 79. S. 81.)

---

### *Späterer Nachtrag.*

Eine nähere Untersuchung in Bezug auf das Steigen und Fallen der Kraft bei verändertem Zwischenleiter in der elektrischen Kette, hat mich zu folgenden Resultaten geführt:

1) *Die elektrische Kraft ist bei jedem Leiter im ersten Augenblicke der Schließung der Kette am stärksten, nimmt von da an allmählig ab und gelangt endlich, wenn man sich die leitende Flüssigkeit unverändert denkt, zu einem Minimum. Durch ein Oeffnen der Kette auf längere Zeit erhält sie wieder ihre vorige Stärke.*

2) *Dieses Minimum liegt der anfänglichen Kraft beim längern Leiter verhältnißmäßig näher als beim kürzern (es versteht sich, daß hierbei die Dicke constant angenommen wird); daher wächst die Kraft allmählig, und gelangt scheinbar zu einem Maximum, wenn unmittelbar nach dem kürzern, ein längerer Leiter in die Kette gebracht wird.*



Nachdem ich die Natur dieser Erscheinung erkannt und ihre GröÙe in verschiedenen Fällen ausgewerthet hatte, stand ich keinen Augenblick mehr an, in ihr den Grund zu suchen, warum die Wirkung des Wollaston'schen Glühapparats, wenn sie bereits aufgehört hat, dadurch, daß man ihn auf kurze Zeit der Luft aussetzt, wiederholt erneuert werden kann. Ich überzeuete mich hievon noch besonders auf folgende Weise: Den an dem Zinke angebrachten Kupferstreifen schnitt ich, so weit er über dasselbe hinausragte, ab, und verband diese beiden Stücke durch einen Streifen Elfenbein, der die Leitung unterbrach. Auf jedes dieser Stücke schraubte ich ein Schälchen von Messing mit Quecksilber angefüllt und verband diese mit einem Bogen von Messingdraht, der die Leitung auf solche Weise wieder ergänzte. Den so abgeänderten Apparat brachte ich hierauf in verdünnte Salzsäure, und als der Platindraht zu glühen aufgehört hatte, hob ich, ohne den Apparat aus der Flüssigkeit zu nehmen, den Messingdraht aus den Schälchen heraus und brachte ihn nach kurzer Zeit wieder in dieselben hinein. Der Platindraht fing dann aufs Neue an zu glühen und ich konnte diese Erneuerung der Wirkung viele Male wiederholen. Als aber endlich durch dieses Mittel kein Glühen mehr bewirkt werden konnte, half auch ein Herausnehmen des Apparats aus der Flüssigkeit und Wiedereintauchen nicht mehr.

---

## VI.

*Ueber die Ursachen, welche die Grösse der elektrischen Spannung bestimmen;*

von

Adolph Walcker zu Dresden.

Herr Hofrath Kastner hatte, bei Gelegenheit seiner Untersuchung der Wisbadener Thermen, die Erfahrung gemacht, daß wenn er die Enddrähte eines empfindlichen Multiplicators (seines Siderometers) in das Mineralwasser tauchte, sich durch Schwingungen der Nadel elektrische Strömung zu erkennen gab. Er hatte ferner gefunden, daß, wenn er die mit dem Multiplicator verbundene 1 Quadratzoll große Zink- und Kupferplatte (bei gegenseitiger Entfernung der Platten von  $\frac{1}{2}$  Zoll in das Mineralwasser tauchte, die Nadel bei der ersten Schwingung bis zu  $39^{\circ}$  —  $45^{\circ}$  abwich, während beim Eintauchen in reines Wasser (??) oder in eine Salzlösung von derselben Concentration und demselben (?) Kohlensäure-Gehalt, wie das natürliche Mineralwasser, die Nadel

- \*) Der vorliegende Aufsatz ist eigentlich nur die letzte Abtheilung einer ausgedehnteren Arbeit, die der Hr. Verfasser zugleich über die Ursachen der Elektricitäts-erregung angestellt hat. Ich glaubte die Folge des Vortrages verändern zu müssen, weil meiner anfänglichen Vermuthung entgegen, im März- und Aprilheft nicht Raum genug für diese Abhandlung da war, und meine frühere Zusage Veranlassung gegeben hat, daß das medicinische Publikum schon anderweitig zunächst auf diesen Theil aufmerksam gemacht worden ist. Das Fehlende unterbricht den Sinn des Gegenwärtigen nicht und soll überdies in möglichst kurzer Zeit nachgeliefert werden. P.

höchstens Schwingungen von  $10^\circ$  bis  $12^\circ$  machte. Aus diesen Resultaten folgert Herr Hofrath Kastner „dass die natürlichen Mineralwasser reicher an Mischungselectricität — electriccher Spannung — als jedes Kunstgemisch seyen, und dass dieser größeren Spannung, überhaupt der Anwesenheit ungeahnter und ungekannter Imponderabilien, der Hauptantheil in der therapeutischen Wirkung der Mineralwasser zukomme“ \*).

Obgleich nach dem, von den Physikern allgemein, und auch von dem Herrn Hofrath Kastner [dessen Experimental-Physik] durch Spannung bezeichneter Begriff, es nicht klar wird, was Herr Hofrath K. durch „starke elektrische Spannung in den Mineralwässern“ verstanden wissen will, da in seinen Versuchen nur von Spannung zwischen dem Erregerpaar, — der Zink- und Kupferplatte, — die Rede seyn kann, und noch dunkeler es bleibt, was „Reichhaltigkeit einer Flüssigkeit an Mischungselectricität“ ist, da bis jetzt kein einziges Beispiel bekannt ist, dass in derselben Flüssigkeit (zumal einer gutleitenden) freie entgegengesetzte Electricitäten gleichzeitig nur dauernd — denn das Mineralwasser war doch nicht in demselben Zeitmoment, wo es Herr Hofrath K. schöpfte, untersucht u. s. w. aus seinen Elementen gebildet — vorhanden seyn können, so lässt sich nur annehmen, dass Herr Hofrath K. entweder durch seine Versuche, wirklich freie entgegengesetzte Electricitäten in den Mineralwässern anwesend nachgewiesen zu haben

\*) Vergl. Wiesbaden und seine Heilquellen von Dr. G. C. W. Rullmann, und Kastner's Archiv B. I. S. 346 ff.

glaubt, oder nur habe bezeichnen wollen, daß die Wisbadener Thermen ein für die elektrische Spannung der Metalle wirksamerer Leiter seyen.

Wie wenig aber sich eine oder die andere dieser Meinungen aus den Versuchen des Herrn Hofrath K. rechtfertigen läßt, darüber wird jeder mit mir einverstanden seyn, dem es aus früheren und neueren Erfahrungen der Physiker bekannt ist, wie vielfach, und wie oft wenig in die Sinne fallend, die Ursache der Elektricitäts-Erregung bei ein und demselben Metall seyn könne, und welchen großen Einfluß bei verschiedenen Metallen, und überhaupt der flüssige Leiter auf die GröÙe der elektrischen Spannung hat. In Berücksichtigung, daß Herr Hofr. Kastner sich zu seinen Gegenversuchen nicht eines künstlichen Mineralwassers bedienen konnte, das all und jeden ponderablen Bestandtheil des natürlichen, und zwar in gleicher Menge, wie das natürliche, enthielt, und in Erwägung, daß die Art, wie derselbe die Abweichung der Nadel bestimmte, durchaus nicht geeignet war, sichere Werthbestimmungen daraus abzuleiten \*) — läßt sich erwarten, daß die aus jenen Versuchen gezogenen Folgerungen nur die flüchtige Aeußerung eines Augenblicks, vielleicht nur ein Scherz des gelehrten Experimentators gewesen seyen.

Da indess in mehreren Brunnenchriften und medicinischen Journälen den Folgerungen des Herrn Hofrath Kastner ein großer Beifall gezollt wurde, so habe ich mit aller Unparteilichkeit und Wahrheitsliebe, zur Beleuchtung dieses Gegenstandes, die Reihe

\*) Man sehe weiter unten das über Messung Gesagte.

der nachfolgenden Versuche ange stellt. Die Wissenschaft würde nicht gewinnen, wenn man auf trüben Begriffen fortbaut, und sie würde das Leben verlieren, wenn schwärmerische Hypothesen, auch nur auf eine kurze Zeit, einem dem Gemeinwohl gewidmeten Unternehmen, wie das des Herrn Dr. Struve ist, das verdiente Vertrauen schmälern sollten.

Bevor ich von den Resultaten meiner Versuche eine Uebersicht gebe, halte ich es für Pflicht, die Apparate, deren ich mich bediente, die Art des Verfahrens, und die Vorsichtsmaassregeln, die ich beobachtete, etwas näher anzugeben, damit man beurtheilen könne, in wie weit dieselben Vertrauen verdienen.

*Apparate.* Der Multiplicator, dessen ich mich bediente, hatte im Wesentlichen die Einrichtung des von dem Herrn Prof. Käsner in dessen Archiv (Band II. 235) beschriebenen Siderometers, nur daß der in 360 Grade getheilte, 4 Linien breite, die Theilscheibe bildende Ring sich nahe in der Mitte der, aus 500 Windungen bestehenden, 9 Linien weiten, Schleife befand, so daß, wenn die Nadel bis in die Mitte der Verstärkungsdrähte hinabgelassen wurde, dieselbe etwa eine Linie von der Theilscheibe entfernt war. Unter dem Limbus liegt parallel mit demselben ein Spiegel, damit man stets senkrecht auf die Theilung sehend, die angezeigten Grade sicher ablesen kann. Die Nadel selbst ist  $2\frac{1}{2}$  Zoll Par. lang, wiegt 0,55 Gran, hängt an einem Coconfaden, und es ist ihr nur die kleinste Menge Magnetismus mitgetheilt, die nöthig war, um sie in dem magnetischen Meridian zu erhalten. Andere sich bloß auf das Aeußere und die Bequemlich-

keit beim Transport beziehende Abänderungen übergehe ich.

Das Erreger-Paar, das ich in diesen Versuchen anwandte, bestand aus Platten von Zink und reinem Silber, 12<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Par. breit, 3 Zoll Par. lang, die an dem oberen abgerundeten Ende mit einem, einen Zoll langen Stiele versehen waren, um die Drähte des Multipliers daran befestigen zu können. Beide Platten waren in ihrer Längsaxe zweimal durchbohrt. Das obere, dicht unter dem Stiele befindliche Loch war bestimmt, um den Glasstab, an welchem die Platten aufgehängt waren, durchzustecken. Ein auf diesem Glasstab zwischen die Platten geschobenes starkes Glasrohr, von bestimmter Länge und zwei durchbohrte, gegen die äußere Fläche der Platten gedrängte Korkstöpsel erhielten dieselben stets in demselben Abstände, und ein durch die beiden unteren Löcher der Platten gesteckter Glasstab, war so eingerichtet, daß die Haupt- und Randflächen der Platten stets parallel erhalten wurden. Das Glas, in welches die Flüssigkeiten gefüllt wurden, war an seinem Rande in der Richtung seines Durchmessers mit zwei conischen Einschnitten versehen, woran der die Platten tragende Glasstab ruhte. In einem passenden Abstände von seinem Rande hatte es einen rechteckigen, 1<sup>1</sup>/<sub>4</sub> Zoll langen und 1/2 Zoll hohen Ausschnitt, dessen unterer Rand, nach der Innenseite des Glases zu, scharfkantig geschliffen war. Auf diese Weise konnte das, auf einer horizontalen Unterlage stehende, Glas unter einigen Handgriffen stets schnell und genau zu derselben Höhe gefüllt werden, so daß die mit der Flüssigkeit in Berührung stehenden Flächen der Excitatoren

stets gleich groß, nämlich 275 Quadrat-Linien Par. waren.

*Messung der elektrischen Spannung.* Herr Hofr. Kastner hat bei seinen Versuchen, (wie ich aus dessen brieflicher Mittheilung an den Herrn Dr. Struve über die Art seines Verfahrens bei den Wisbadener Versuchen es weiß) die erste Schwingung der Nadel als vergleichendes Maass angenommen. Da aber allgemein bekannt ist, daß die Nadel im Moment des Schließens der Kette oft mehrmals den ganzen Kreis durchlaufen kann, und auf der andern Seite es eben so gewiß ist, daß die Kraft der erdenklich größten Spannung nie hinreichen wird, die Nadel  $90^\circ$  aus dem magnetischen Meridian entfernt zu erhalten, weil der Erdmagnetismus nie zu wirken aufhört; so sieht man leicht ein, wie wenig Vertrauen die aus dergleichen Messungen entlehnten Werthbestimmungen verdienen, zumal da außerdem die Größe der ersten Schwingung zum Theil von der Schnelligkeit des Eintauchens der Erreger abhängig ist. In den meisten der folgenden Versuche stand es ganz in meiner Gewalt, durch schnelles Eintauchen (bei gleich großen Berührungsflächen wie außerdem) der Erreger die Nadel ein, selbst mehrere Male um den ganzen Kreis zu treiben. Aus Erfahrung hatte ich gefunden, daß die Stellung der Nadel erst 2 Minuten nach dem Eintauchen (bei den meisten angewandten flüssigen Leitern) sich merklich zu verändern aufhört, nach 3 Minuten aber so bleibend war, daß selbst nach mehreren Stunden, (zumal da, wo die Erreger durch die leitende Flüssigkeit keine bemerkbare Veränderung erlitten, wie bei einer Lösung des dopp. kohlenf. Na-

trums n. a.) keine Veränderung derselben bemerkbar war. Die im Folgenden verzeichneten Angaben sind daher die, genau am Ende der dritten Minute nach dem Eintauchen, beobachteten Abweichungswinkel.

Da während des Eingetauchtseyns der Erreger das gelindeste Hin- und Herschieben der Platten die Abweichung der Nadel vermehrt, so muß man Acht darauf haben, daß der Apparat auf keine Weise erschüttert werde.

Daß man, um in Bezug auf GröÙe der Spannung vergleichende Resultate zu sammeln, sich nur ein und desselben Instrumentes (selbst auch nur in der Voraussetzung, daß die GröÙe der magnetischen Kraft der Nadel dieselbe bleibt) bedienen könne, leuchtet ein. Eben so klar ist es, daß das Erreger-Paar nur in der Voraussetzung zu vergleichenden Versuchen geeignet ist, daß die Oberflächen der Metalle, vorzüglich des Zinkes, sich in demselben Zustande der Glätte und metallischen Reinheit befinden. Welchen Einfluß dieser Umstand auf die GröÙe der Abweichung hat, ergiebt sich aus der, unten in diesem Bezuge, beigefügten aus der Erfahrung geschöpften Uebersicht. Ich habe daher stets, um von der Erfüllung dieser Bedingung versichert zu seyn, am Schlusse der, in einer Uebersicht zusammengestellten, Versuche, durch Eintauchen der Platten in destillirtem Wasser, mich überzeugt, ob die dadurch bewirkte Abweichung mit der beim Beginnen der Versuche beobachteten übereinstimme, und deshalb jedes Mal die Abweichung in destillirtem Wasser, gleichsam als die zu vergleichende



Einheit, an der Spitze jeder Reihe von Versuchen angeführt \*).

\*) Nach Beendigung dieser Versuche lehrte der Zufall mich noch eine Erfahrung, die mich erstaunen machte, welche geringe Mengen wägbarer Stoffe, wenn sie in dem flüssigen Leiter aufgelöst sind, noch Einfluss auf die elektrische Spannung haben, und dass selbst das hier angeführte vergleichende Prüfen durch Einsenken der Erreger in destillirtes Wasser nur dann einen sichern Anhaltspunkt giebt, wenn man sich ein und dasselben destillirten Wassers bedient. Drei Portionen destillirten Wassers, wovon A (dasjenige, das zur Bereitung der künstlichen Mineralwasser angewendet wird) in einem Cylinder-Apparat bereitet war, der sich stets bis zu derselben Höhe gefüllt erhält, und wo die Dämpfe durch eine engere Mündung dringend, erst in einer Entfernung von 11,4 Fuß Par. von der verdampfenden Oberfläche ab, verdichtet werden; B, in einem gläsernen Apparat bereitet war (der anhaltend vorher mit Wasser ausgekocht wurde, um die Einwirkung des siedenden Wassers auf das neue Glas möglichst zu erschöpfen) und C destillirtes Wasser bedeutet, das in einer gewöhnlichen Blase, deren geräumiger Helm mit einer Tropfrinne versehen ist, und wo ein größerer Theil der Dämpfe schon in einer Entfernung von  $1\frac{1}{2}$  Fuß bis 2 Fuß Par. von der verdampfenden Oberfläche verdichtet wurde, (die gänzliche Verdichtung der Wasserdämpfe aber geschah etwa in einer Entfernung von  $3\frac{1}{2}$  bis 4 Fuß) zeigten die unten bemerkten verschiedenen Abweichungen. Obgleich alle diese Wässer klar und geruchlos waren, so zeigten sie sich dennoch für den Geschmack verschieden, aber kein Reagens vermochte einen Unterschied in ihnen nachzuweisen; ob dieß auch der Fall seyn würde, wenn die Wasser für sich oder mit zweckmäßigen Zusätzen in sehr gelinder Wärme oder im luftleeren Raume neben hygroskopischer Substanz bis auf eine geringe Menge eingedampft würden, darüber habe ich bis jetzt keine Erfahrung. Den Luftgehalt der Wässer habe ich nicht untersucht, doch kann in diesem kaum die Ursache der bewirkten Abweichung liegen,

Erinnern muß ich noch, daß man bei jedem Versuche sich auch davon versichern muß, ob die Magnetnadel auch genau auf  $0^\circ$  stehe, weil ich fand, daß, wenn man häufig dieselbe Elektrizität über denselben Pol der Nadel einströmen läßt, der Multiplicator dauernd magnetisch wird, und die Nadel um einige

weil die dritte Reihe der Versuche zu der die, mehrere Tage mit der Luft in Berührung gewesen, vor Staub geschützten, Wasser angewendet wurden, ähnliche Resultate gab. In einer Verschiedenheit der angewandten Erreger kann ich den Grund gleichfalls nicht suchen, weil die zusammengestellten Versuche mit demselben Erregerpaar hintereinander angestellt wurden, und bei der Wiederholung dieselben Resultate gaben. Die Gefäße, worin das destillierte Wasser gesammelt und aufbewahrt worden, sind ebenfalls nicht die Ursache, da diese mit aller Sorgsamkeit gereinigt waren, und das von derselben Destillation in verschiedenen Gefäßen gesammelte Wasser sich gleich verhielt.

I. Bei Anwendung eines Zink-Silberpaars von 275 Quadrat-Linien, einer Entfernung der Platten von  $12\frac{1}{4}$  und einer Temp. der Wasser von  $10,6^\circ$  R. war bei Anwendung eines Multiplicators von 500 Windungen die Abweichung der Nadel bei A  $= \frac{3}{4}^\circ$ , bei B  $4\frac{1}{2}^\circ$ , bei C  $= 6^\circ$ .

II. Unter gleichen Umständen wurde die Nadel eines Multiplicators von 300 Windungen bei A  $\frac{3}{4}^\circ$ , bei B  $3^\circ$ , bei C  $4^\circ$  abgelenkt.

III. Bei Anwendung einer Kupferplatte von 275 Q.<sup>'''</sup> und einer Zinkplatte von  $137,5$  Q.<sup>'''</sup> und  $9\frac{1}{4}$  gegenseitiger Entfernung der Platten wurde bei einer Temp. von  $10^\circ$  R. die Nadel des mit 500 Windungen versehenen Multiplicators durch A um  $\frac{3}{4}^\circ$ , durch B um  $4\frac{1}{2}$ , durch C um  $5\frac{1}{2}$  aus dem magn. Meridian entfernt.

Selbst zwischen dem in demselben Apparate destillirten Wasser zeigten sich, je nachdem es frisch destillirt war, oder

Grade in Abweichung erhalten kam \*). Auch die Berücksichtigung des Barometerstandes ist bei diesen Versuchen nicht zu veräumen. Unter ganz gleichen Umständen bewirkten dieselben Erreger, die bei 28'' Barometerstand die Nadel um 30° aus dem Meridian entfernten, nur eine Abweichung von 15°, als der Apparat in das Vacuum der Luftpumpe gebracht wurde.

In Bezug auf andere Vorsichtsmaassregeln, verweise ich auf Herrn Prof. Pfaff's treffliche „Darstellung der bisherigen Entdeckungen über den Elektromagnetismus“ und das, was ich selbst über diesen Gegenstand zu erfahren, und in der ersten Hälfte dieser Abhandlung mitzutheilen Gelegenheit hatte, und umgehe auch die Andeutung der einzelnen Cautelen, die der Dexterität des Experimentators angehören. Nur darauf glaube ich noch aufmerksam machen zu

einige Tage gestanden hatte, Abweichungen in den Resultaten, jedoch nur geringe.

Bei den unten angeführten Versuchen habe ich mich stets des destillirten Wassers C bedient, daß aber die Differenz der Abweichung, da wo ein Milliontheil oder ein Hunderttausendtheil Salz aufgelöst war, grösser geworden wäre, wenn ich das Wasser A angewendet hätte, leuchtet ein.

\*) Als ich eine Säule von 12 runden Zink - Kupfer - Paaren von 3,25'' Durchmesser (mit einer Lösung von Salmiak 1. Salpeterf. 1. Wasser 10 durchnässe Tuchscheiben geschichtet) durch den Multiplikator entlud, wurden die Pole der Nadel umgeändert, und der Multiplikator selbst war noch am folgenden Tage magnetisch. Erst durch Erwärmen und durch anhaltend in entgegengesetzter Richtung durchgeleitete Ströme konnte ich den Magnetismus desselben aufheben.

müssen, daß die Grade der Abweichungswinkel keinesweges das relative Gröſſen-Verhältniß der elektrischen Spannung ausdrücken. Ich habe es unterlassen, diese daraus zu berechnen, weil sich in den vorliegenden Fällen kein Vortheil davon erwarten lieſt.

# I. Tafel über die veränderte Gröſſe der elektrischen Spannung.

1. durch verschiedene Entfernung der Erreger von einander ;
2. durch Verschiedenheit der Oberfläche der Zinkplatte, wo a. dieselbe abgeschliffene, b. dieselbe geputzte, c. dieselbe bloß blank geschienerte Platte bedeutet.

Barom. 27", 11.7"', Temp. + 12° R. \*)

Eingetauchte Oberfläche jedes der Erreger = 275 Q. "'

Beim Eintauchen in destillirtem Wasser war bei gegenseitiger Entfernung der Platten von dem Abweichungs-Winkel

	a.	b.	c.
1 Linie	19°	19°	17°
3 -	19	17	10
6 -	14	13	7
12 -	10	8	4
18 -	8.5	6	3
21 -	7.25	5	2.75

# II. Tafel über die veränderte Gröſſe der elektrischen Spannung.

1. Durch dieselben Erreger bei verschiedener Oberfläche;

2. durch verschiedene Erreger bei gleicher Oberfläche;

Barom. 27<sup>11</sup> 11,7<sup>111</sup> Temp. \*) = 12° R.

Entfernung der Erreger = 6<sup>111</sup> Par.

In destillirtem Wasser bei einer Oberfläche

der Zinkplatte	der Silberpl.	Abw.
275 Q. <sup>111</sup>	275 Q. <sup>111</sup>	14
275	550 <sup>a</sup> **)	15
275	550 <sup>b</sup>	19,5
137,5	275	12
550	275	14
Zinkplatte	Kupferplatte	
275 Q. <sup>111</sup>	275 Q. <sup>111</sup>	14
Kupferplatte	Silberplatte	
275 Q. <sup>111</sup>	275 Q. <sup>111</sup>	0,5

Ein Zink-Kupfer-Paar *a* zeigte im Vergleich zu einem Zink-Silber-Paar *b* bei gleicher Oberfläche der Platten = 275 Q.<sup>111</sup> und gleicher Entfernung derselben = 12<sup>111</sup> in dem angeführten flüssigen Leiter folgende Abweichung:

### Lösung von Chlornatrium

enthaltend an Chlornatrium.	Abweichung	
	a.	b.
0,0001	22,5°	20,5°
0,01	37	32
0,2	39	39

\*) Die angeführten Temperaturen waren sowohl die der leitenden Flüssigkeiten als der Atmosphäre.

\*\*) bei *a* befanden sich 550 Q.<sup>111</sup> Silberfl. auf einer Seite des Zinkes, bei *b* waren auf jeder Seite der Zinkfläche, in einer Entfernung von 6<sup>111</sup>, 275 Q.<sup>111</sup> Silberfläche.

**Lösung von wasserfr. schwefels. Natrium**  
 enthaltend an Salz

	a.	b.
0,0001	21,5°	19,5°
0,001	25	25
0,01	31,5	30,5
0,05	29	27,5

Diese stets größere Spannung zwischen Kupfer und Zink ist auffallend, da man das Gegentheil erwarten sollte. Möchte wohl die Ursache dieser Anomalie darin zu suchen seyn, daß das Kupfer durch die chemische Einwirkung des feuchten Leiters negativer wurde als das Silber, auf welches derselbe weniger, vielleicht gar nicht einwirkte? Man vergl. oben.

**III. Tafel über die veränderte GröÙe der elektrischen Spannung durch den Einfluß der Temperatur des flüssigen Leiters,**

a. in destillirtem Wasser,

b. in einer Lösung von Chlornatrium, die 0,001 Chlornatrium enthielt.

Barom. 27<sup>''</sup> 9<sup>'''</sup> Zink - Silber - Paar.

Oberfl. der Platten 275 Q.<sup>'''</sup>. Entfernen, derselben 12<sup>'''</sup>.

	a.	b.
70° R.	22°	32°
65	20	31
60	19,75	30
55	18	29
50	16	29
45	15,5	29
40	14,5	29
35	13,5	—
30	12,25	28
25	11,5	—

20° R.	— *)	24°
15	10°,5	—
10	9,5	19,5
5	7,5	—
2	7,5	—

**IV. Tafel über die veränderte GröÙe der elektrischen Spannung durch verschiedene als flüssige Leiter angewandte Verbindungen.**

1. von gleichem positiven und verändertem negativen Bestandtheil.

Barom. = 27'' 11,7''' Temp. = 12° R. Zink-Silber-Paar, dessen Oberfl. = 275 Q. ''' , deren gegenseitige Entfern. = 12'''.

Die Lösungen enthielten sämmtlich 0,01 der wasserfreien Verbindung \*\*).

\*) Hier fehlt mir eine Beobachtung. Ich habe es mir aber nicht erlaubt, durch Interpolation diese Lücke auszufüllen; eben so wenig, als irgend da, wo sich eine Gesetzmäßigkeit zu zeigen schien, diese durch Künsteleien an den Zahlen hervorspringender zu machen, ein Bestreben, das man in manchen Angaben hervorschimmern sieht.

\*\*) Ich habe dieses Verhältniß deshalb gewählt, weil es dem der Wisbadener Thermen nahe steht, in denen nach Hrn. Hofr. K. die Menge der ponderabeln Stoffe 0,008 der Wassermasse beträgt. Die angewandten Verbindungen waren alle chemisch rein, und wo es nicht anging, dieselben im wasserfreien Zustande aufzulösen, wie beim Natriumoxyd, beim Chlormagnium u. s. w., wurde ein durch Analyse, oder, wo es ohne Beeinträchtigung der Genauigkeit geschehen konnte, ein durch Rechnung gefundener äquivalenter Theil der wasserhaltigen Verbindung genommen. In Betreff der Nomenclatur der salzsauren und ähnlicher Verbindungen, kann ich nur — obwohl ich sonst Nicht-Chemikern vielleicht deutlicher gewesen wäre — der Ansicht Davy's folgen, weil man nur

	Abweichung
Wasser	4°
Natriumoxyd	45
Fluornatrium	32
Dopp. kohlenf. Natrum	31,5
Effigsaures Natrum	31
Chlornatrium	30,5
Jodnatrium	29
Schwefelf. Natrum	29,5
Phosphorf. Natrum	29
Salpeterf. Natrum	29
Einf. kohlenf. Natrum	28,5
Natriumoxyd mit Kieselerde gesättigt	28
Weinsteinsaures Natrum	27
Boraxsaures Natrum	10

## 2. von gleichem negativen und veränderten positiven Bestandtheil:

Chlorkalium	34,5°
Chlornatrium	30,5
Hydrochlorsf. Ammoniak	22
Chlorbarium	21,5
Chlorstrontium	20
Chlorcalcium	17
Chlormagnium	15,5

Dafs die bewirkte Spannung mit der Affinitäts-Gröfse des elektropositiven Elementes zunimmt, verdient wohl Aufmerksamkeit.

dieser bei Erwägung aller Gründe, zumal vom Standpunkte der Elektrochemie aus, den Einklang mit dem Gesamtverhalten der übrigen Stoffe zugestehen kann, während die ältere nur in einer scharfsinnigen Hypothese und in dem Ruhm ihres hochverehrten Vertheidigers ihre kräftigste Stütze besitzt (oder vielmehr: *befafs*).



**V. Tafel über die veränderte Grösse der elektrischen Spannung, durch dieselbe als flüssiger Leiter angewandte Verbindung in verschiedenen Graden der Concentration.**

**Zink-Silber-Paar dessen Oberfl. = 275 Q.<sup>'''</sup>  
deren Entfernung = 12<sup>'''</sup>**

**Barom. 27<sup>''</sup> 11,7<sup>'''</sup>. — 27,11<sup>'''</sup>  
Temp. 12° R. 13° R.**

		Abweichung
Destillirtes Wasser	4°	8,5° *)
Lösung von Chlornatrium enthaltend an Chlor- natrium:		
0,000001	6	9
0,00001	11,5	13
0,0001	21,5	20,5
0,001	26	27
0,01	30,5	32
0,05	32,5	32,5
0,1	36	37
0,2	42	39

**Barom. 27<sup>''</sup> 9<sup>'''</sup>. Temp. = 13°.**

**Platten, Grösse und Entfernung derselben wie oben.**

	Abweichung
Destillirtes Wasser	8,5°
Eine Lösung von schwefels. Natrium enthaltend an wasserfr. Salz:	
0,000001	5,25
0,00001	9
0,00002	14,5
0,0001	19,5

**\*) An dieser Verschiedenheit der Abweichungen hatte die verschiedene Oberfläche der Zinkplatte (die nach jedem Scheuern und Putzen eine Aenderung bewirkte) den Haupt-antheil.**

0,001	25°
0,01	30,5
0,02	32
0,03	32,5
0,04	32
0,05	27,5
0,75	31,5
0,1	31

**VI. Tafel über die veränderte Grösse der elektrischen Spannung, durch mit Gas in verschiedenem Verhältniss gesättigtes destillirtes Wasser, und einige andere Lösungen.**

Barom. 28'' Temp. = 12,5° R.

Zink-Silber-Paar dessen Oberfl. 275 Q.<sup>'''</sup>,  
deren Entfernung 12''.

Destillirtes Wasser . . . 7,5°

Quellwasser . . . 15,5

Flusswasser mit Oxygengas geschüttelt 8,5

Destillirtes Wasser enthaltend:

$\frac{1}{4}$ Volumen Kohlensäure-Gas	17
$\frac{1}{2}$ - - - - -	19
$\frac{3}{4}$ - - - - -	19,5
$\frac{1}{2}$ - - - - -	18

Bei dem mit seinem gleichen Volumen kohlen-  
sauren Gases gesättigten Wasser, war die Abweichung  
wohl deshalb geringer, weil die mit der leitenden Flüs-  
sigkeit in Berührung stehenden Oberflächen, durch  
Ueberziehen derselben mit Gasblasen, verkleinert wur-  
den. Es fand ein fortwährendes Schwanken der Na-  
del Statt, und als, um die Gasentwicklung zu begün-  
stigen, grobes Glaspulver in die Flüssigkeit einge-  
schüttet wurde, vermehrte sich die Abweichung der  
Nadel, bei jeder neu eingeschütteten Portion desselben

etwa um  $10^{\circ}$ . Durch gelindes Hin- und Herschieben der Elektromotore stieg die Abweichung der Nadel bis zu  $50^{\circ}$ .

In kohlensaurem Wasser gelöster

	ben. Abweichung
kohlens. Kalk (betragend 0,0021 der Flüssigkeit)	$17^{\circ}$
kohlens. Magnesia (betr. 0,016 der Fl.)	15,5
kohlens. Eisenoxydul	9,5
eine Lösung von schwefels. Kalk (enthaltend 0,0022 schwefels. K.)	5,5

Um einen Beweis zu geben, welchen grossen Einfluß die Menge der in den Mineralwässern enthaltenen Kohlensäure auf das Resultat hat, führe ich folgende mit versandten natürlichen Mineralwässern, im Vergleich zu denselben künstlichen Wässern, angestellte Versuche an.

Bei gleichem Barometerstande, und gleichen Temperaturen, und unter Berücksichtigung aller Cautelen, brachte, bei Anwendung desselben Zink-Silber-Paares (Oberfl. 275 Q.<sup>'''</sup>, Entfernung der Platten 12<sup>'''</sup>) *künstliches* Egerwasser mit vollem Gas-Gehalt eine Abweichung der Nadel von  $27^{\circ}$  hervor. Nachdem dasselbe Wasser durch wiederholtes Umgießen aus einem Glase in das andere einen grossen Theil seiner Kohlensäure verloren hatte, war die Abweichung =  $29,5^{\circ}$ . *Natürliches* Egerwasser in Flaschen bewirkte unter gleichen Umständen erst eine Abweichung von  $27,5^{\circ}$ , und nachdem dasselbe durch eben so oftmaliges Umschütten einen Theil seiner Kohlensäure verloren hatte, war die Abweichung =  $29,75^{\circ}$ .

*Künstliches* Marienbader Wasser bewirkte bei vollem Gasgehalt Abweichung  $27,5$ , nach theilweisem Verlust desselben Abweichung =  $30,25^{\circ}$ . *Natürliches*

Marienbader Wasser in Krügen bewirkte sogleich, wegen seines geringen Gasgehaltes, Abw. = 30,25°.

In Betreff der Anwendung desselben Metalles, habe ich zu erwähnen, daß, als ich zwei, so viel als möglich gleiche, Silberplatten unter denselben Vorsichtsmaßregeln wie in den übrigen Versuchen in kohlensaures Wasser senkte, die Nadel des Multiplicators durch die entweichenden Gasblasen im steten Schwanken blieb. Welche andere Umstände bei demselben Metall (als zweitem Erreger) elektrische Strömung zu bewirken vermögen, darüber sehe man den ersten Theil dieser Abhandlung durch, wo man ausserdem sich überzeugen wird, daß Kupferdrähte (deren sich Hr. Hofr. Kastner in seinen Versuchen bediente) sich wenig zu ähnlichen Versuchen eignen.

Beim Rückblick auf den Inhalt der vorliegenden Abhandlung wird jeder unbefangene Beurtheiler zugestehen müssen, daß die Versuche des Hrn. Hofr. Kastner, — selbst wenn sie durch sorgsamere Umsicht Ansprüche auf Vertrauen hätten — dennoch keinesweges hinreichend sind, um das zu beweisen, was Herr Hofrath Kastner damit zu beweisen wünscht. Wo die Verschiedenartigkeit der Salze, wo das Mengen-Verhältniß derselben in so großem Grade Einfluß hat, daß ein Hunderttausendtheil, selbst ein Milliontheil einer wägbaren Substanz, und ausserdem eine Menge anderer Umstände, die mitunter so leicht der Wahrnehmung sich entziehen können, ändernd auf das Resultat einwirken, da gehören, in der That, noch feinere Versuche als die Wisbadener dazu, um die Anwesenheit „feiner ätherischer Gemeinwesen“ und durch diese das therapeutische Agens in den Mineralquellen nachzu-

weisen. Dafs man übrigens, wenn man aus den Bestandtheilen eines Mineralwassers über dessen Wirklichkeit aburtheilen will, sich dasselbe nicht als eine, unzerlegt neben einander bestehende, Lösung derjenigen Salze, welche die Tabellen der chemischen Analyse aufführen, denken darf, sondern dasselbe, (wie überhaupt jede gemeinschaftliche Auflösung mehrerer Verbindungen) als ein gemeinschaftliches Ganze betrachten müsse, wo jedes einzelne negative Element (Säure) allen positiven, jedes positive (Base) allen negativen zugehört, ist eine Wahrheit, für die, seit Berthollet's Scharfblick sie aufdeckte, die Chemie immer mehr und mehr Thatfachen aufzuweisen haben wird. Aus ihr erklärt sich auch der specifische Geschmack einer gemeinschaftlichen Lösung mehrerer Salze, indem die Zunge oft nicht mehr den der einzelnen, aufgelösten Verbindungen zu erkennen vermag. In ihr allein ist auch nur die Erklärung für den, den künstlichen Carlsbader Wässern eigenen, nach dem Zeugnisse Tausender, mit dem der natürlichen übereinstimmenden, Fleischbrühe ähnlichen Geschmack zu suchen, da bei deren Bereitung weder von jenem ätherischen Gemeinwesen, noch von dem begeisteten Extract der Wiesbadener Thermen, in welchem Herr Med. Rath Rulmann diese Ursache sucht, wirklich etwas hinzugethan wird. Mein Urtheil wenigstens, das ich vor jeder Bestechung zu bewahren strebe, wird so lange alle Erscheinungen aus dem Begreifbaren und Natürlichen zu erklären suchen, bis der allschaffende Aether isolirt, und das Heer der ungeahneten Imponderabilien \*) entdeckt seyn wird. Dann erst werden Amulette und Zauberformeln \*) mich in die schauerliche Nähe jener schweigenden Gemeinwesen rücken, und bangen wird mich, dafs ihre furchtbare Macht zeither nur im Dienste der gemeinen Wesen stand.

*Adolph Walcker.*

\*) Vergl. Kastner's Archiv Band I. Heft 3. Seite 350 Anm.

## VII.

*Ueber die Zersetzung der Schwefelmetalle durch Wasserstoffgas;*

VON

HEINRICH ROSE.

Da der Wasserstoff zum Schwefel eine geringere Verwandtschaft als zum Sauerstoff hat, so werden auch nur wenige Schwefelverbindungen der Metalle, deren Oxyde in der Hitze durch Wasserstoffgas sehr leicht reducirt werden, durch dieses Gas in regulinische Metalle unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas verwandelt, wenn sie erwärmt werden. Ich habe mehrere Schwefelmetalle der Einwirkung des Wasserstoffgases unterworfen \*); ich fand, daß fast nur Schwefelantimon, Schwefelwismuth und Schwefel Silber sich leicht durch Wasserstoffgas in regulinische Metalle verwandeln. Auch Schwefelzinn entwickelt, mit Wasserstoffgas behandelt, Schwefelwasserstoffgas, aber die Entwicklung desselben ist selbst bei starker Hitze und beim starken Strömen des Wasserstoffgases nur schwach, und ich zweifle, daß bei einigen Grammen Schwefelzinn bei einer Hitze, bei welcher Glas noch nicht schmilzt, eine vollständige Reduction Statt finden kann. Schwefelblei (Bleiglanz) und Schwefelkupfer \*\*) wer-

\*) Die angewandten Schwefelmetalle wurden in gläsernen Kugeln aus schwer schmelzbarem Glase sehr stark erhitzt, während das durch salzsauren Kalk getrocknete Wasserstoffgas darüber geleitet wurde.

\*\*) Es ist bemerkenswerth, daß Arfvedson (Poggendorffs Annal. B. I. p. 74) regulinisches Kupfer erhielt, als er schwefelsaures Kupferoxyd der Einwirkung des Wasserstoffgases aussetzte,

den gar nicht angegriffen, so wie auch Schwefelzink (reine gelbe Blende), was indessen zu vermuthen war, da nicht einmal Zinkoxyd durch Wasserstoffgas reducirt wird. Dafs Schwefelnickel nicht durch dieses Gas in metallisches Nickel verwandelt werden könne, hat schon Arfvedson gefunden. Auch Schwefeleisen kann nicht reducirt werden, ja es ist nicht einmal möglich, Schwefelkies dadurch in  $FeS^2$  zu verwandeln. Ich erhielt, als ich 2,660 Gr. eines sehr reinen Schwefelkieses mit Wasserstoffgas behandelte, ein Schwefeleisen, das 2,046 Gr. wog, also aus 59,48 Eisen und 40,52 Schwefel zusammengesetzt war, und der Formel  $FeS^4 + 6FeS^2$  entspricht, die Berzelius aus Stromeyer's Analysen des Magnetkieses berechnet hat.

Auch Chlor hat eine grölsere Verwandtschaft zum Wasserstoff als der Schwefel, jedoch eine geringere als Sauerstoff zum Wasserstoff; ebenso Jod, dessen Verwandtschaft zum Wasserstoff zugleich noch geringer ist als die des Chlors zum Wasserstoff. Daher wird Kupferoxyd durch Wasserstoffgas mit der grölsten Leichtigkeit reducirt; schwieriger, aber noch vollständig, das Chlorkupfer; unvollständig nur das Jodkupfer; gar nicht das Schwefelkupfer. Auch Phosphorkupfer im Maximum von Phosphor wird durch Wasserstoffgas nicht in regulinisches Metall, sondern nur in eine niedrigere Phosphorstufe verwandelt, während ein von selbst an der Luft sich entzündendes Phosphorwasserstoffgas entweicht.

während nach meinen Versuchen Schwefelkupfer dadurch nicht reducirt wird. Gewifs wird beim schwefelsauren Kupferoxyde die Schwefelsäure früher als das Kupferoxyd desoxydirt, und zwar jene zu schweflichter Säure, welche entweicht, da sie keine Verbindung mit dem Kupferoxyde eingeht.

## VIII.

### *Beobachtung eines vierfachen Regenbogens;*

von

OTTO SCHULZ, Professor am Berlinischen Gymnasium.

Jedermann weiß, daß sich neben dem eigentlichen Regenbogen noch ein zweiter concentrischer Bogen bildet, dessen Farben nur in entgegengesetzter Ordnung liegen und merklich matter sind, als diejenigen, welche der Hauptregenbogen dem Auge darbietet. Aus der Theorie des Regenbogens ist es ferner bekannt, daß sich außer den beiden Bogen, welche man häufig genug beobachten kann, noch ein *dritter* und selbst ein *vierter* concentrischer Bogen bilden müßte, wenn nicht durch drei- oder viermalige Zurückwerfung das Sonnenlicht allzusehr geschwächt würde. So viel ich weiß, hat man nie auch nur eine Andeutung des dritten oder gar des vierten concentrischen Bogens beobachtet (auch könnten diese nur als Höfe um die Sonne gesehen werden (*R.*)); dagegen zeigt sich auf Inseln und in Küstenländern zuweilen ein vierfacher Regenbogen, von welchem aber nur je zwei concentrisch sind. Da auch diese Erscheinung selten ist, so wird es den Lesern der Annalen nicht unangenehm seyn, eine kurze Beschreibung dieses Phänomens zu lesen, welches ich am 31sten Juli vorigen Jahres auf der Insel Rügen, in Gesellschaft zweier Freunde, des Herrn Professor Grassmann zu Stettin und des Herrn Pro-



fessor Buchner zu Elbing, zu beobachten Gelegenheit hatte.

Wir kehrten an dem genannten Tage, Abends gegen 6 oder 7 Uhr von *Stubbenkammer* nach *Sagard* zurück. Auf einer Höhen nicht weit von *Sagard*, hatten wir zur Rechten in nordwestlicher Richtung einen Theil der Ostsee, das sogenannte *Tromper Wyck*, zur Linken aber in südöstlicher Richtung eine von starkem Regen gebildete Tropfenwand. An dieser zeigte sich zuerst der gewöhnliche Hauptregenbogen, nebst dem, ihm zugehörigen, concentrischen Bogen, beide vollständig ausgebildet und der erstere mit so lebhaften Farben, wie ich sie noch nie gesehen hatte, und in solcher Nähe, daß die Schenkel des Bogens kaum 200 Schritte entfernt schienen.

Jeder dieser beiden Bogen wurde gerade im Horizonte von einem andern Farbenbogen durchschnitten und von diesem völlig eingeschlossen; die Farben desjenigen Bogens, welcher den ersten Hauptregenbogen einschloß, waren äußerst lebhaft, dagegen waren die Farben des excentrischen Bogens, welcher den zweiten Regenbogen einschloß, sehr matt, und der ganze Bogen überhaupt nur angedeutet, nicht vollständig ausgeführt, wie die drei übrigen.

Die Erklärung des Phänomens lag uns sehr nahe, denn schon vor der Bildung des Regenbogens hatten wir bemerkt, daß sich die Sonne, wiewohl damals hinter Wolken versteckt, in der Ostsee abspiegelte, und es war uns sogleich klar, daß die beiden zuerst erwähnten Regenbogen von der Sonne selbst, die beiden einschließenden Bogen aber von dem, in dem Meer entstandenen Sonnenbilde herrühren mußten.

Die Sonne mochte zur Zeit der Beobachtung etwa  $6^\circ$  über dem Horizonte stehen, also lag der Mittelpunkt der beiden, von der Sonne selbst gebildeten Bögen  $6^\circ$  unter unserem Horizont und wir übersehen von diesem weniger als  $180^\circ$ . Das im Meere reflectirte Sonnenbild mußte unter diesen Umständen  $6^\circ$  unter dem Horizonte liegen, daher lag der Mittelpunkt des von diesem Sonnenbilde entstandenen Bogens  $6^\circ$  über dem Horizonte und wir konnten von demselben also mehr als  $180^\circ$  übersehen. Da beide Mittelpunkte in einer geraden, auf dem Horizonte senkrechten Linie, und der eine eben so weit über, als der andere unter dem Horizonte liegen mußte, so mußte der Durchschnitt der beiden Hauptbögen, so wie der beiden Nebenbögen, nothwendig in den Horizont fallen, wovon man sich schon durch Zeichnung überzeugen kann.

Es sey (Fig. 8)  $AB$  der Horizont,  $C$  der Standpunkt des Beobachters,  $D$  sey ein Punkt, welcher  $6^\circ$  unter dem Horizont und  $E$  ein zweiter Punkt, welcher  $6^\circ$  über dem Horizont liegt. Mit dem Halbmesser  $DF = 42^\circ 2'$ , eines größesten Kreises der Himmelskugel, beschreibe man in Gedanken einen Kreis an der Himmelskugel, so bezeichnet der Bogen  $FGH$  die Stelle, wo sich die rothe Farbe des ersten Hauptregenbogens zeigen mußte; zieht man nun  $EF$ , so wird aus bekannten geometrischen Gründen  $EF = DF$ , also auch  $= 42^\circ 2'$ . Beschreibt man nun mit diesem Halbmesser den Bogen  $FIH$ , so bezeichnet dieser die Stellen, wo die rothe Farbe des zweiten, d. i. des vom der reflectirten Sonne gebildeten Regenbogens sich zei-

gen runde. Es ist also einleuchtend, daß der Punkt, wo beide Bogen sich schneiden, gerade in den Horizont fällt \*).

\*) Ähnliche Erscheinungen beobachteten schon Prof. Brandes und Playfair (Gib. LXII 123 124), auch Prof. Haasteen (Mag. for Naturvid. 1823 Hft I. p. 154). So ist denn überhaupt eine Erscheinung zu der in der Nachbarschaft von Meeren, Seen und großen Flüssen die erforderlichen Bedingungen leicht zusammentreten können, nicht ganz neu seyn kann (Gehl. Wörterb. III. 685). Doch ist mir unbekannt, daß man die Erscheinung je in dieser Vollkommenheit beobachtet hätte. P.

IX.

*Aus einem Schreiben des Herrn Oberbergrath und  
— Professor Nöggerath an d. Herausgeber.*

Bonn d. 18. Juni 1825.

Die vulkanische Bildung der Steinsalz-Lagerstätten im Uebergangs- und Flötzgebirge, wagte ich schon zu vertheidigen, ehe die wichtigen-Belege, welche das jüngste Heft (III. 1. S. 75 f.) Ihrer Zeitschrift in dem Aufsatze der Herren J. von Charpentier und L. von Buch zu dieser Theorie enthält, bekannt waren; nämlich in dem, schon im Februar 1825 fertig gedruckten zweiten Bande der von mir und Herrn Dr. Pauls herausgegebenen „Sammlung von Arbeiten ausländischer Naturforscher über Feuerberge und verwandte Phänomene“, Seite 106 f. Anmerkung. Ich erlaube mir, darauf aufmerksam zu machen, nicht etwa als wenn ich in der ersten Aufstellung dieser Ansicht ein besonderes Verdienst suchte (denn ich sprach nur dadurch zuerst mit einiger Bestimmtheit aus, was eigentlich jeder aus L. von Buch's jüngern Beobachtungen schon hätte folgern können), sondern blos um das Fundament der Theorie durch einige dort von mir beigebrachte Andeutungen, wo möglich, noch etwas mehr zu sichern.

Nöggerath.

Ich sehe nicht, daß Hrn. von Charpentier's Beobachtung durch Hrn. Prof. Nöggerath's chronologi-

sehe Bemerkung weder an Interesse noch an Wichtigkeit verliere. Wer sie zum Gegenstand einer Privatstreitigkeit machen kann, verkennt ihren Werth.

*Leopold von Buch*

---

## X.

### N o t i z.

---

**Hr. Arago** hat am Mittage des 11. April d. J. die Erscheinung von Höfen (halos) um die Sonne beobachtet (der mitgegebenen Erklärung von: Halo, zufolge, wahrscheinlich concentrische, farbige Ringe von 22 $\frac{1}{2}$  und 45°). Das Instrument was er erdachte um polarisirtes Licht zu erkennen, hat ihm Gelegenheit verschafft sich zu überzeugen, daß das der Höfe (halos) keinesweges ein zurückgeworfenes, sondern ein gebrochenes Licht ist, eine Beobachtung, die der für diese Erscheinung von Mariotte gegebenen Erklärung viele Wahrscheinlichkeit giebt. Dieser Physiker nahm an, daß das Sonnenlicht bei seinem Durchgange durch gefrorne und in der Atmosphäre schwebende Wassertropfen gebrochen werde. Hr. Arago glaubt, daß die Beobachtung der Höfe (halos) das wahre Gesetz kennen lehren könne, nach welchem die Temperatur mit der Erhebung von der Erdoberfläche abnimmt; ein Gesetz, welches gegenwärtig nur durch eine einzige Luftreise des Hrn. Gay-Lussac begründet ist. (Bullet. des scienc. math., phys. et chim. May. p. 304.)

# ZU HALLE,

## FÜR DR. WINCKLER.

Zeit der Beob.		Bar.	Therm.	Haar	Wind	Wetter	Thermometrograph			Wasser-	Uebersicht d.	
Tg St.		h	frei im Schatten	bei +10° R.			Tag	Min. vorher	Max. Tags	Stand der Saale	Witterung	Zahl
1	8	33.4	+13.0	89.0	8.	2 verm	1	+ 8.04	+17.08	5' 6"	heiter	1
	12	34.	18. 0	67. 2	SW. 2	trüb	2	7. 1	20. 1	5 5	schön	7
	2	34.	15. 8	83. 1	S. 3	vr GewRg	3	9. 5	19. 1	5 5	verm	16
	6	34.	18. 2	61. 9	saw. 3	sch Abrth	4	5. 3	17. 2	5 1	trüb	7
	10	34.	12. 7	97. 7	oso. 2	schön	5	6. 2	22. 2	4 10	Nebel	1
2	8	34.	+12. 7	81. 2	SW. 1	trüb	6	11. 4	23. 4	4 10	Höbrauch	1
	12	34.	14. 7	64. 0	SW. 1	verm	7	12. 7	22. 4	4 8	Regen	13
	2	33.	16. 0	57. 2	wnw. 2	verm	8	10. 6	14. 9	4 8	Graupeln	1
	6	33.	15. 9	65. 5	SW. 3	vrn Abrth	9	10. 4	16. 2	4 8	Gewitter	6
	10	33.	10. 3	78. 7	saw. 3	heiter	10	7. 5	16. 0	4 20	windig	12
3	8	32.	+13. 5	84. 4	so. 1	verm	11	7. 2	13. 2	4 10	stürmisch	1
	12	33.	11. 5	97. 2	W. 2	tr Gew Rg	12	5. 0	8. 9	4 9.5		
	2	34.	12. 3	80. 5	W. 1	trb Rg	13	1. 5	10. 4	4 10.8	Nachte	
	6	35.	11. 9	85. 9	wnw. 1	tr Rgtrpf	14	0. 5	6. 5	4 10	heiter	12
	10	35.	10. 7	97. 0	wsaw. 1	tr Rg sch	15	0. 3	6. 3	4 8.5	schön	4
4	8	37.	+ 9. 0	80. 3	nnw. 3	trüb	16	0. 0	8. 1	4 9.5	verm	2
	12	37.	8. 2	73. 7	nnw. 2	trüb	17	0. 0	10. 4	4 9	trüb	13
	2	36.	7. 3	73. 6	nnw. 2	trb Rg	18	3. 0	9. 5	4 11	Regen	4
	6	36.	6. 8	78. 0	wsaw. 2	trb Rg	19	1. 7	11. 1	5 1	Blitze	3
	10	36.	4. 9	81. 8	wsaw. 2	verm	20	2. 3	12. 9	5 1	windig	8
5	8	35.	+ 9. 8	63. 5	S. 2	sch Mgrth	21	4. 4	17. 7	4 21	stürmisch	3
	12	35.	12. 2	64. 6	saw. 2	verm	22	6. 3	19. 7	4 20		
	2	35.	12. 3	70. 7	w. 3	verm	23	5. 4	16. 2	4 9		
	6	34.	12. 8	45. 1	wsaw. 4	vrn Abrth	24	7. 3	18. 2	4 8		
	10	34.	7. 5	80. 1	nnw. 2	heiter	25	10. 4	19. 5	4 7.5	Mgrth	9
6	8	34.	+10. 4	66. 4	SO. 2	sch Mgrth	26	10. 9	16. 9	4 7	Abrth	14
	12	34.	15. 5	45. 0	oso. 1	verm	27	8. 4	13. 1	4 6		
	2	35.	12. 7	59. 8	ono. 2	verm	28	8. 0	9. 6	4 7		
	6	35.	10. 5	80. 6	N. 2	vrn Rg	29	3. 0	14. 4	4 7		
	10	35.	9. 1	84. 8	N. 3	trüb	30	3. 5	15. 5	4 8		
7	8	34.	+10. 1	75. 8	nnw. 1	verm	31	+ 6. 7	+11. 7	5 0		
	12	34.	10. 9	71. 8	N. 2	trüb	Sum. +188.9 +458.8 150' 1.8			4 10.8		
	2	35.	10. 3	71. 4	nnw. 3	trüb	Mittl + 6.09 + 14.8					
	6	33.	8. 4	79. 7	N. 4	trüb	Min. + 0.03 + 23.04					
	10	34.	6. 7	88. 7	N. 4	trüb	Max. grösste Veränd. 23.01					
8	8	35.	12.3	+621.05	8663.045	nnw	Barom. 354.798			Therm. +11.057	Hygrom. 65.001	nnw
	12	35.	697	+394. 9	2596. 57	nnw	Mittl 357. 874			+21. 9	SW	99: 30
	2	35.	417	+446. 6	2459. 30	N	Max. 350. 613			+ 2. 3	N	38. 67
	6	35.	468	+401. 1	2557. 6	nnw	Min. 7.261			19.06		60. 63
	10	35.	695	+1794.1	10076 90	nnw	Veränd					

1. rings; Spt-Abds ist die Wolkenbildg im NO u. O gesunken, sonst Morg. oben heitr, rings ein Damm; bald bildet sich wolk. Bed., 1. Um 5 U. 52' früh, der Neumond.

Am 19. Nachts wieder etws Frost, Horiz. früh bel., oben selten kl. Cirr. Str. Massen und offene Stellen; Nchmittgs über mit feinen Cirr. Grund, Cirr. Str. und unten rings kl. Cum., Abds wolk. Decke heitr. Am 20. auf heit. Grde stets etws Cirrus, bisweil. am Horiz.

Cirr. Str. Am 21. früh heiter; Vormittgs zeigen sich einz. lockere nehmen zu, werden Tags über große Massen, unten treten Cum. ds herrscht wolk. Decke. Am 22. Morg. Cirr. Spur überall, Tags kl. Ciertem Grde oberhalb einz. unten dicht, Cirr. Str. und Spt-Abds

Vormittgs heitr, Horiz. Mittgs bel.; nach Mittg bildet sich in W and um 2 dort schwach Donner der sich nach O zieht; Abds bed.

und später dünner Schleier überall. Am 24. Nchts Reg.; früh Mittgs auf heit. Grde unten, viel kl. Cum. in N, in S Cirr. Str. und kurz vor 12 einz. große Regtrpf.; Nchmittgs bildet sich in N Gewitt. h 5 dort einige harte Donnerschl. und dann geht das Gew., bei we- W; Spt-Abds dünner Schleier überall und in S einz. Wetterleuch- Cirr. Str. sind Mittgs in wolk. Decke verbunden, rings unten Cum. wformat. Nach  $\frac{1}{2}$  1 Gew. in SW, das nach N zieht, mäßig Don- Regsch. Nachmittg Trennung wolk. Decke in Cirr. Str., die mehr auflösen. Um 7 U. 44' Morg. das erste Mondviertel.

Am 26. früh wolk. Bed., Tags Cirr. Str., unten Cum., Spät-Abds Cirr. Str. bedecken Morg. unten ganz, oben wechseln sie, ver- heit. Stellen.  $\frac{1}{2}$  12 Donner in W, das Gewitt. zieht nach N u. NO, h dem Gew. bleibt wolk. Bed. und Nchmittgs bis Nchts Reg., bald en bald in gel. Schauern. Heute stehet der Mond in seiner Erd- Tags wolk. Bed. nur Spät-Abds im Zenith etws offen; gegen 2 u.

Am 29. Cirr. Str. wechseln oben mit offenen Stellen, unten mit bds erstere gering in SW, sonst heiter. Am 30. früh heiter, nur in e Cirr. Str.; Tags viel Cirr. Str. auf heit. Grde u. Spt-Abds wolk. tws Reg. Am 31. früh noch gefond. Cirr. Str. gehen bald in gleiche en, die sich nur Spt-Abds am S-Horiz. etws öffnet.

---

**Monats:** Anfangs schön, sogar heiß, dann meist unfreundlich, öf- fachtfröste der Vegetation schädlich. Nördliche doch mäßige Winde l häufige Gewitter auszeichnend.

dem vorigen Monate erscheinen nicht bedeutend. Noch immer t des Halses, der Luftröhre und der Ohrendrüse. Scharlach trat Eruption und Drüsenanschwellungen und Vereiterungen als Folge. che Blattern ein. Auch Blutungen zeigen sich häufig.

---

# ANNALEN DER PHYSIK.

---

JAHRGANG 1825, SECHSTES STÜCK

---

## I.

*Untersuchungen über die Flusspathsäure und deren  
merkwürdigsten Verbindungen;*

von

J. J. BERZELIUS.

(Fortsetzung.)

---

**Z.** Zirconium reducirt aus flusspathsaurem Zirkonkali, und einige  
Eigenschaften der Zirconerde.

Da sich die Kiesel-erde mit so großer Leichtigkeit aus ihrer Verbindung mit Flusspathsäure reduciren ließe; so versuchte ich auch die Reduction der übrigen Erdarten aus ihren Doppelsalzen aus Flusspathsäure und Kali; aber ich fand dabei, daß nur das Radical der Zirconerde auf diese Weise erhalten werden kann. Die Zeichen von Reduction, welche ich mit Yttererde und Beryllerde bekam, rührten von fremden Einnengungen her, welche reducirt wurden. Ich muß indess bemerken, daß bei dieser Gelegenheit wahrscheinlich eine Reduction vor sich ging, daß aber bei dem Versuche, mit Wasser das flus-



spathsaure Kali abzuscheiden, das Radical der Erde auf Kosten des Wassers wieder reducirt wurde. Bei diesen Versuchen geschah es, daß, wenn nach geschehener Reduction die Masse glühend erhalten wurde, kein Kalium davon abdestillirte; wurde die Hitze aber dann zum Weißglühn erhöht, so ging Kalium weg, weil es von dem nicht flüchtigen Radicale der Erde wieder vom Sauerstoff und der Flußspathsäure ausgetrieben wurde. Diese Versuche wurden in Röhren von Eisen von  $\frac{1}{4}$  Zoll Weite und  $1\frac{1}{4}$  Zoll Höhe, die an dem einen Ende verschlossen und an dem anderen Ende mit einem Deckel versehen waren, angestellt. In diesen Röhren wurde das Salz mit dem geschmolzenen Kalium gemengt, worauf der Deckel aufgesetzt, und die Röhre dann in einen unbedeckten Tiegel von Platin von unbedeutend größerem Raume gesetzt, und darin über der Flamme einer Argand'schen Spirituslampe erhitzt wurde.

Nach dem Erkalten wurde die Eisenröhre herausgenommen, der Deckel abgelöst, und die Röhre in destillirtes Wasser gelegt. Geschah der Versuch mit flußspathsaurem Zirkonkali, so fiel aus der Oeffnung der Röhre in dem Grade als sich das Salz auflöste, ein kohl schwarzes Pulver, und zugleich entwickelte sich eine nicht bedeutende Menge Wasserstoffgas. War das flußspathsaure Zirkonkali vor dem Versuche gut getrocknet, so ging die Reduction ohne Feuererscheinung, ohne Aufbrausen und ohne allen hörbaren Laut vor sich. Der Versuch kann eben so gut in Glas, als in einem eisernen Gefaße vorgenommen werden, man sieht dann, daß keine Feuererscheinung entsteht, aber man erhält immer eine

**Einnengung von Silicium von der innern Seite des Glases, welche in Berührung mit dem Kalium war, und beim Erkalten springt es von der Glasröhre los, wovon diese durch eine optische Täuschung das Ansehn erhält, als wäre sie inwendig mit Metall bekleidet.**

**Zirconium, so wie es nun erhalten wird, fällt ziemlich leicht zu Boden. Man kann es mit kochendem Wasser auswaschen, ohne daß es davon oxydirt wird. Nach dem Auswaschen und Trocknen stellt es ein schwarzes kohleartiges Pulver dar, welches vom Polirstahl sich weder zusammendrücken läßt, noch metallischen Strich annimmt. Wird es erhitzt, so entzündet es sich weit vor dem Glühen und verbrennt mit vorzüglicher Lebhaftigkeit, ähnlich einer Art Explosion, wodurch das Verbrannte umhergeworfen wird. Das Product der Verbrennung war schneeweiß und nicht im mindesten alkalisch. Ich hatte gehofft, durch Verbrennung einer gewogenen Menge Zirconiums zur Kenntniß der Zusammensetzung der Zirconerde zu gelangen, und versuchte deshalb Zirconium in einem durch salzsaurem Kalk getrocknetem Strome von Wasserstoffgas zum Glühen zu erhitzen, um es vollkommen trocken zu erhalten; aber kaum hatte ich die Lampe unter die Kugel gebracht, worin das Zirconium lag, so brannte ein Theil der Masse in dem Wasserstoffgase mit Feuererscheinung zu Zirconerde ab, während Theile davon im Glasgefäße umhergeworfen wurden. Diese Erscheinung war durchaus unerwartet, und da das Wasserstoffgas keine atmosphärische Luft enthielt, so schien die Erklärung hiervon schwer zu seyn. Vor dieser Behandlung war Zirco-**

nium nicht in kalter Salzsäure löslich, nachher löst sich der unverbrannte Theil darin mit Entwicklung von Wasserstoffgas auf. Aehnliche Erscheinungen zeigten sich, als ich versuchte im luftleeren Raume Zirconium zu erhitzen, aber die Barometer Probe, welche vorher auf 0,12 Dec. Zoll stand, stieg dabei und gab die Entwicklung eines Gases zu erkennen. Wurde der Versuch auf die Art abgeändert, daß Zirconium über Quecksilber in eine gekrümmte Glasröhre gesperrt wurde und die Stelle, wo das Zirconium lag, durch eine Lampe erhitzt wurde, so ging dieselbe Veränderung mit dem Zirconium vor, aber ohne Feuer, und es entwickelte sich ein Gas, welches die Röhre erfüllte, bei der Prüfung desselben fand es sich als Wasserstoffgas. Nun wurde diese paradoxe Erscheinung klar.

Das Kalium, welches unter Wasserstoffgasentwicklung oxydirt wird, wenn man die reducirte Masse mit Wasser übergießt, fällt aus einer im Ueberschusse zugesetzten Portion des flussspathsauren Zirconkali, Zirconerdehydrat, welches das Reducirte umschließt und sich innig damit mengt. Es ist bekannt, daß dieses Hydrat bei einer geringen Hitze Feuer hervorbringt, wobei das Zirconium auf Kosten des freigeordneten Wassers oxydirt wird. Um also Zirconium rein zu erhalten, blieb noch übrig, dies Hydrat fortzuschaffen. Zu diesem Zweck wurde die Masse wohl mit Wasser gewaschen und noch feucht bei  $+ 40^{\circ}$ , bis  $50^{\circ}$  mit gleichen Theilen Wasser verdünnter Salzsäure übergossen. Während der Digestion fand eine geringe, aber anhaltende Entwicklung von Wasserstoffgas Statt. Nach 5 Stunden wurde die Flüssigkeit fil-

Wirt und das auf dem Filtrum bleibende Zirconium ausgewaschen; nachdem aber die saure Flüssigkeit durchs Filtrum gegangen war, fing das Wasser an sich zu färben, wurde dunkelbraun und durchsichtig, war aber im reflectirten Lichte dunkelgrau und undurchsichtig. Kochendes Wasser wurde auf dieselbe Art unklar, so wie das kalte; aber die durchgegangene gefärbte Flüssigkeit trübte sich als sie ruhig stehen blieb, was besonders durch gleichzeitige Erwärmung befördert wurde. Zusatz von Salmiak fällte sie sogleich. Das Zirconium wurde deshalb gleich wie das Boron zuerst mit einer Auflösung von Salmiak und dann mit Alkohol ausgewaschen. Nach dem Trocknen hatte es folgende Eigenschaften: es bildet Klumpen von einem zusammen gebackenen Pulver, welches schwarz wie Kohle ist. Vom Polirstahle läßt es sich zusammen drücken und nimmt einen dunkelgrauen Glanz an, den man wohl Metallglanz nennen kann. Es kann in dünne glänzende Schuppen zusammengepreßt werden, die indess wenig Zusammenhang haben, und welchen durchaus das Vermögen fehlt, als Zwischenglied in einem hydroelektrischen Apparat die Elektricität hindurch zu lassen. Wurde eine von diesen Schnuppen auf einer frisch gereinigten Zinkplatte festpolirt, welche die eine Seite eines in Verbindung mit den elektromagnetischen Multiplikator stehenden hydroelektrischen Paares ausmachte, und versuchte man die Elektricität durch das Zirconium hindurch zu leiten, so blieb die Magnetnadel durchaus unbeweglich, so daß das Zirconium wenigstens in diesem Zustande ein Nichtleiter der Elektricität ist. In Wasserstoffgas und im luftleeren Raume kann

es nach Wegschaffung des Hydrates ohne Veränderung bis zum Glühen erhitzt werden. An der Luft entzündet es sich noch weit unter der Glühhitze und verglimmt ruhig, aber mit starker Lichtentwicklung zu einer schneeweissen Zirconerde. Enthielt das Zirconium Kohle, so wird diese umschlossen und es hält schwer, die Erde weiß zu brennen. Mit chlorsaurem Kali genau gemengt, fängt es durch einen starken Schlag Feuer, verbrennt aber ohne Knall. Wird dagegen Zirconium mit chlorsaurem oder salpetersaurem Kali erhitzt, so zersetzt es dieselben nicht eher als bei der Glühhitze, das Salz schmilzt und es entweicht Gas während das Zirconium wenig verändert zu seyn scheint. Mit kohlensaurem Alkali verglimmt es schwach, oxydirt sich aber vollkommen auf Kosten der Kohlensäure. Mit wasserhaltigem Borax verpufft es auf Kosten des Wassers unter Aufblähen des Salzes. Wird Zirconium im luftleeren Raume geglüht und dann nach vollkommenem Erkalten Luft hinzugelassen, so erwärmt es sich und wird es nun herausgeschüttet, so entzündet es sich und verbrennt. Bleibt es noch eine Zeit lang nach Zulassung der Luft im Gefäße, so kann es herausgeschüttet werden, ohne sich zu entzünden. Diese Erscheinung scheint von gleicher Natur zu seyn, mit dem Vermögen der Kohle in ihre Zwischenräume Gase zu comprimiren und möchte daher mehr der pulverigen Form als eigentlich dem Zirconium selbst zugehören \*).

Auf nassem Wege oxydirt sich das Zirconium

\*) Man vergleiche hierüber die von Hrn. Magnus gemachten ähnlichen Beobachtungen. (Ann. Bd. 79. S. 81.) P.

sehr schwer durch concentrirte Salzsäure, welche es selbst beim Kochen nur langsam aufnimmt. Es entwickelt sich dabei Wasserstoffgas. Auch concentrirte Schwefelsäure und Königswasser greifen es selbst beim Kochen sehr schwer an. Flußspathsäure löst es ohne Hülfe der Wärme mit Wasserstoffgasentwicklung auf. Von kautischer Kalilauge wird es nicht angegriffen.

*Schwefelzirconium* wird erhalten, wenn Zirconium in Schwefelgas erhitzt wird. Die Verbindung geht leicht und mit wenig lebhafter Feuererscheinung vor sich. Im luftleeren Räume geschieht sie, wenn man Zirconium und Schwefelpulver erhitzt, ohne bemerkbare Feuererscheinung. Das Schwefelzirconium ist hellbraun oder dunkel zimmtbraun. Durch den Politstahl nimmt es weder Glanz an, noch wird es compact; es leitet nicht die Elektrizität und wird weder durch Wasser noch Salzsäure, noch Salpetersäure verändert. Vom kochenden Königswasser wird es sehr langsam aufgelöst. Flußspathsäure löst es mit Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas auf. Es wird nicht vom Kalihydrat aufgelöst, schmilzt man es aber damit, so erhält man Zirconerde und Schwefelkalium.

Wird Zirconium mit kohlehaltigem Kalium reduziert, so erhält man *Kohlenstoffzirconium*, welches dem Ansehen nach dem Kohle freiem gleicht. Bei der Auflösung in Flußspathsäure hinterläßt es Kohle und beim Kochen mit Salzsäure entwickelt es ein Gas, welches dem aus Gusseisen ähnlich riecht. Beim Verbrennen wird ein Theil Kohle von der Erde umschlossen, welche sich gar nicht oder nur sehr schwer weiß brennen läßt.

*Chlorzirconium* bildet sich, wenn Zirconium im Chlorgas getinde erhitzt wird, wobei es sich entzündet und brennt. Man erhält eine nicht flüchtige Salzmasse. Bei den Versuchen, welche ich damit anstellte, löste sie sich nicht vollständig in Wasser auf, welches davon milchig ward. Aber diese rührte von einer Beimengung von Luft im Chlorgase her, welche Zirconerde bildete, denn das auf nassem Wege entstandene Chlorzirconium ist in Wasser löslich.

*Zirconerde und ihre Zusammensetzung.* Da es so schwer ist, Zirconium frei von Kohle und Feuchtigkeit zu erhalten, so habe ich zur genauen Bestimmung des Sauerstoffes der Zirconerde es vorgezogen, ihre Verbindung mit andern Körpern zu analysiren, und ich werde sowohl die geglückten als die nicht geglückten Versuche anführen, da auch letztere, oft nicht ohne alles Interesse sind.

Ich wählte zuerst auf nassem Wege bereitetes Chlorzirconium (salzsaure Zirconerde), welches ich mit Säure im Ueberschusse vermischte, und bei  $+ 60^{\circ}$  zur vollkommenen Trockne abdampfte. Es löste sich langsam, aber ohne Rückstand im Wasser auf. Kautisches Ammoniak fällte 0,352 Grm. Zirconerde, welche, wie ich mich durch eine Gegenprobe versicherte, keine Salzsäure enthielt. Aus der übrigbleibenden Flüssigkeit wurden 0,661 Grm. Chlorfilber erhalten. Bei einem andern ganz auf gleiche Weise angestellten Versuche, erhielt ich 0,485 Grm. Zirconerde und 1,096 Grm. Chlorfilber. Diese Versuche, obgleich mit derselben Sorgfalt angestellt, stimmen nicht wohl mit einander überein; der eine giebt den Sauerstoffgehalt der Zirconerde zu 11,44 und der an-

tere zu 12,61. Ich fand dann, daß die Ursache dieser Abweichung darin liegt, daß diese Verbindung schwer auf einem bestimmten Punkte erhalten werden kann, weil die Zirconerde eine Verbindung mit noch weniger Salzsäure giebt, die im Wasser nicht vollkommen unauflöslich ist.

Ich hoffte dann von der Zusammensetzung des Hydrates weniger abweichende Resultate zu bekommen. Das Hydrat ward wohl getrocknet und alsdann auf 48 Stunden in einer Temperatur zwischen  $+50^{\circ}$  und  $60^{\circ}$  gelassen; darauf gewogen und gegöhrt. Ich fand beim Wägen sogleich Schwierigkeiten, um ein genaues Resultat zu erhalten, weil es sehr hygroskopisch ist; und 100 Theile der Erde wurden vereinigt gefunden mit 15,4 bis 14,72 Thl. Wasser. Die Sauerstoffmengen in diesem Wasser sind 15,69 und 15,09. Diese Zahl scheint mit der vorhergehenden verglichen ungefähr auf 13 übereinzustimmen, aber mit zu großer Abweichung, um daraus eine Mittelzahl ziehen zu können.

Ich versuchte alsdann schwefelsaure Zirconerde, welche mit Schwefelsäure übersättigt, abgedunstet und darauf über einer Spirituslampe erwärmt wurde, bis daß der Ueberschuß von Schwefelsäure fortgetrieben war, worauf die Masse eine Viertelstunde lang in dieser Temperatur mit der Vorsicht erhalten wurde, daß das Salz nicht glühend wurde. Das auf diese Art erhaltene Salz, ist neutrale schwefelsaure Zirconerde. Es scheint in kaltem Wasser unlöslich zu seyn, löst sich aber dennoch endlich vollkommen darin auf, gleichwie gebrannter Alaun. Von warmen Wasser wird es sehr schnell gelöst. Dieses Salz



wurde mit dem Tiegel gewogen und darauf die gewogene Portion auf folgende zwei Arten analysirt: a) das Salz wurde in Wasser gelöst, mit kauftischem Ammoniak im Ueberschusse gefällt, die Erde aufs Filtrum gebracht, gewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen. Die filtrirte Flüssigkeit wurde mit Salzsäure sauer gemacht, mit salzsaurem Baryt gefällt, der schwefelsaure Baryt abgetrennt und nach dem Glühen gewogen. b) Das gewogene Salz wurde so lange in der Weisglühhitze geglüht als es noch etwas am Gewicht verlor. Am Schlusse des Glühens wurde mit einem Platinlöffel hineingebrachtes kohlen-saures Ammoniak angewandt. Die Zirconerde wurde gewogen und der Verlust als Schwefelsäure angesehen. Beide Methoden gaben völlig übereinstimmende Resultate. In 6 Versuchen, wovon einer auf nassem und 5 auf trockenem Wege angestellt waren, erhielt ich 100 Theile Schwefelsäure, vereinigt mit 75,84 ; 75,92 ; 75,80 ; 75,74 ; 75,97 und 75,85 Thl. Zirconerde. Die Mittelzahl ist 75,853 und da in dieser 19,96 Thl. Sauerstoff gefunden werden, so enthält die Zirconerde 26,314 pr. C. Sauerstoff. Diese ist wieder das Doppelte von dem, was die Analyse des Hydrates und des salzsauren Salzes gab, aber wir werden weiterhin durch die Analyse des flusspath-sauren Zirconkali finden, daß diese Zahl die wahre ist. Die Zirconerde besteht folglich aus:

Zirconium	.	73.686	.	100,000
Sauerstoff	.	26.314	.	35,697

Es bleibt nun noch die Anzahl der Sauerstoffatome in der Zirconerde zu bestimmen übrig. Diese ist

weit weniger leicht zu finden, als bei den elektronegativen Oxyden, deren Sättigungskapazität gewöhnlich genau das ist, was ein Atom Sauerstoff wiegt im Vergleich mit dem Gewicht des elektronegativen Oxydes (der Säure). Um dieser bei der Zirconerde näher auf die Spur zu kommen, analysirte ich das flusspathsaure Zirconkali. Ich erhielt im Anfang einige abweichende Resultate, worauf ich bemerkte, daß diese Erde zwei solcher Salze giebt, von welchen man das eine bekommt, wenn flusspathsaure Zirconerde in eine Auflösung von flusspathsaurem Kali getröpfelt wird, ohne letzteres vollständig auszufällen, und das andere, wenn man in umgekehrter Ordnung flusspathsaures Kali in eine Auflösung von flusspathsaurer Zirconerde tröpfelt, ohne diese vollständig auszufällen. Beide Salze sind ein wenig löslich in Wasser, so daß der Niederschlag, welcher sich zuerst gebildet hat, verschwindet, bis die Flüssigkeit sich völlig damit gesättigt hat. Im kochenden Wasser lösen sie sich in größerer Menge auf, als im kalten, und krystallisiren daraus beim Erkalten, aber noch besser beim Abdunsten. Die Krystalle sind klein, körnig und unregelmäßig; sie enthalten kein chemisch gebundenes Wasser und können geglüht werden, ohne daß sie sich zersetzen, wenn es in einem Gefäße geschieht, wo die Flusspathsäure, weder Wasser noch Kieselerde antrifft.

Sie wurden auf zwei Arten analysirt: α) das Salz wurde mit Schwefelsäure zersetzt, und nach Verjagung der Flusspathsäure die Masse in Wasser gelöst, mit Ammoniak im Ueberschuß gefällt und die Erde abgeschieden und gewogen. Die ammoniakalische

Flüssigkeit und das Waschwasser wurden zur Trockne verdampft und das Salz mit der gewöhnlichen Vor-  
sicht geglüht, bis dass ein schwefelsaures Kali ohne  
allen Ueberschuss von Säure übrig blieb. b) das Salz  
wurde mit Schwefelsäure zersetzt und nach Verja-  
gung der Flusspathsäure auch der Ueberschuss von  
Schwefelsäure verdampft, worauf man das Salz glühte,  
bis dass nur ein Gemisch von schwefelsaurem Kali und  
Zirconerde übrig blieb. Das Salz wurde durch Aus-  
scheiden von der Erde getrennt, beide gewaschen und  
für sich gehörig geglüht. Beide Analysen gaben das  
nämliche Resultat, aber die letzte Methode war weit  
leichter mit völliger Genauigkeit zu bewerkstelligen.

A. 100 Theile des Salzes, welches mit über-  
schüssigen Zusatz von flusspathsauren Kali gefällt  
war, gaben 75,4 Thl. schwefelsaures Kali = 40,76 Thl.  
Kali und 36,8 Thl. Zirconerde.

B. 100 Thl. des Salzes, welches mit Ueberschuss  
von flusspathsaurer Zirconerde gefällt war, gaben  
69,4 Thl. schwefelsaures Kali und 43,4 Thl. Zircon-  
erde. 100 Theile des nämlichen Salzes, zugleich ab-  
gewogen, mit 600 Thl. Bleioxyd gemischt und erhitzt  
verloren 1,2 Gewichtstheile an fortgegangenen Wasser.  
Diese Salze besten also aus:

A.			B		
Kali	40,76	Sauerstoff =	6,91	32,50	Sauerstoff 5,5
Zirconerde	36,80	- -	9,68	43,82	- - 11,53
Flusspathsäure 22,44 *)	- -	- -	16,73	23,68	- - 17,69

\*) Hierin ist etwas Decrepitationswasser mit eingerechnet, wel-  
ches nicht besonders bestimmt wurde.

Obgleich diese beiden Analysen kleine Abweichungen zeigen, welche bei der Zerlegung der flussspathsauren Doppelsalze schwerer zu vermeiden sind, als in anderen Fällen, so sind sie gleichwohl genau genug, um außer allem Zweifel zu setzen, daß in dem ersten, der Sauerstoff der Zirconerde das  $1\frac{1}{2}$ fache und in dem letzteren das zweifache des Kalis ist, gleichwie die Menge der Flussspathsäure in beiden so groß ist, daß, wenn man diese als eine Sauerstoffsäure betrachtet, ihr Sauerstoff gleich dem der Basen ist, wodurch dann bewiesen wird, daß der durch die Analyse der schwefelsauren Salze erhaltene Sauerstoffgehalt richtig ist.

Das hier erhaltene Multiplum mit  $1\frac{1}{2}$  ist ungewöhnlich. Bevor ich annehmen konnte, in diesem Fall nicht irre geführt zu seyn, beschloß ich, zu untersuchen, wie sich andere drei atomige Basen in diesem Fall verhalten; denn offenbar deutet dieses Multiplum auf 3 Atome Sauerstoff hin.

*Flussspathsaures Eisenoxyd-Kali.* Ich löste Eisenoxyd in Flussspathsäure auf und vermischte die Auflösung, ohne das Oxyd vollständig auszufallen, mit flussspathsaurem Kali. Der erhaltene Niederschlag wurde mit der Flüssigkeit gekocht, um sicher zu seyn, daß er sich völlig mit dem Eisenfäule gesättigt habe, und nach dem Erkalten in einem krySTALLINISCHEN Zustand erhalten. Er wurde mit Schwefelsäure zerlegt, die Flussspathsäure abgeraucht, die saure Salzmasse in Wasser gelöst, und mit kauftischem Ammoniak gefällt. Das Eisenoxyd gewaschen und gegläht wog 34,7 p. C. Die Flüssigkeit und das Waschwasser hinterließen 75,44 p. C. schwefelsaures Kali

**40,8 Kali.** Hier ist wieder der Sauerstoff des Eisenoxydes das Anderthalbfache des Kalis und die Zusammensetzung des Salzes ist:

	gefunden	berechnet
Kali . . .	40,8	41,73
Eisenoxyd .	34,7	34,61
Flusspathsäure	24,5	23,66

*Flusspathsaures Thonerde - Kali.* Es wurde mit der nämlichen Vorsicht bereitet, daß die Flüssigkeit, aus welcher der Niederschlag gebildet war, einen Ueberschuß von flusspathsaurer Thonerde enthielt. Es wurde auf ganz gleiche Art analysirt und gab ein durchaus ähnliches Resultat, nämlich:

	gefunden	berechnet
Kali . . .	48,73	47,36
Thonerde .	26,85	25,80
Flusspathsäure	24,42 *)	26,84

Diese Versuche zeigen folglich, daß das Multiplex mit  $1\frac{1}{2}$  wirklich bei denjenigen Basen Statt findet, welche 3 Atome Sauerstoff enthalten und ich glaube, daraus schließen zu können, daß die Zirconerde ebenfalls 3 Atome Sauerstoff enthält und daß der letztgenannte Umstand gerade die Ursache von

\*) Dieses Salz war beim Trocknen bis zum Glühen erhitzt worden, wobei etwas Flusspathsäure mit dem Decrepitationswasser fortging. Das Resultat ist so deutlich, daß ich eine Wiederholung für überflüssig ansehe. Aus dem, was ich in dem ersten Theil dieser Abhandlung angeführt habe, findet man, daß, wenn bei Bereitung dieser Salze flusspathsaures Kali im Ueberschuß ist, die Basen gleiche Sauerstoffmengen enthalten.

dem Verbindungsverhältnisse ist, nach welchem sich der Sauerstoff der Zirconerde zu dem des Kali verhält wie 3 : 2 d. h., daß die Verbindung von jedem einen Atomen enthält. Ein Atom Zirconium wiegt folglich 840,08 und ein Atom Zirconerde: 1140,08, und ihr Symbol ist  $\text{Zr}$ .

Obgleich aus den Versuchen, welche wir über die Zusammensetzung der Zircone und Hyazinthe haben, sich mit ziemlicher Sicherheit berechnen läßt, daß sich darin die Menge des Sauerstoffs der Zirconerde und der Kieselederde gleich sind, so glaubte ich doch, dieser Gegenstand verdiene eine Untersuchung, mit besondrer Rücksicht auf einen hohen Grad von Genauigkeit.

Ich wählte zu diesem Versuche Hyazinthe von Expailly, welche, ehe ich sie ausuchte, geküht wurden, worauf ich bloß die farblosen und fleckenfreien auswählte. Sie wurden in einem Chalcedonmörser gepülvert und das feinste abgeschlemmt. Ich versuchte zuerst das Pulver mit Flußspathsäure zu zersetzen, aber selbst nach 8tägiger Digestion, hatte die Flußspathsäure nicht das Mindeste aufgelöst und die saure Flüssigkeit ließe sich ohne Rückstand verdampfen. Hierdurch bekam man den Vortheil, diejenige Kieselederde ausziehen zu können, welche vom Mörser abgerieben war, und die sich mit Leichtigkeit in der Säure auflöste. Die hierzu angewandte Säure war nicht rauchend, aber so stark, daß sie sehr sauer roch. Ich erwähne dieses, da es wohl möglich seyn könnte, daß die höchst concentrirte Säure vermögend wäre, das Zirconpulver anzugrei-

fen. Durch Kochen mit concentrirter Schwefelsäure wird das Zirconpulver zwar zersetzt, aber nur schwierig und unvollständig, so daß diese Methode nicht empfohlen werden kann. Die hauptsächlichste Schwierigkeit bei der Analyse des Zircons liegt in dem Umstande, daß er durch Glühen mit kohlensaurem Kali nicht vollständig zerlegt werden kann, und daß kauftisches Kali dagegen sehr viele Schwierigkeiten mit sich führt, welche die Genauigkeit des Resultates beeinträchtigen; es schmilzt, es entweicht Wasser mit Kochen und Aufblähen, die Masse spritzt, der Tiegel wird angegriffen, selbst wenn er von Silber ist, u. s. w. Ich versuchte eine andere Art, die meine Erwartung übertraf. Das geglühte und gewogene Zirconpulver wurde genau mit 3 mal seines Gewichtes fein geriebenen kohlensauren Natrons vermischt, und so in den Tiegel eingepackt, daß in der Mitte eine Vertiefung gelassen wurde. Die Masse wurde eine Viertelstunde lang gelinde geglüht, ohne daß sie ins Schmelzen kam. Sie wurde hierauf erkalten gelassen und in die Vertiefung ein Theil Natronhydrat eingelegt, und der Tiegel hierauf wieder langsam erhitzt, das Natronhydrat wurde allmählig in die poröse Salzmasse eingesogen und ließ sein Wasser ohne alles Aufblähen und Spritzen entweichen. Die Masse wurde eine halbe Stunde lang weißglühend gehalten. Die geschmolzene Masse war nach dem Erkalten ungefärbt und der Platintiegel nicht angegriffen. Sie wurde mit Salzsäure behandelt, eingetrocknet, mit concentrirter Salzsäure angefeuchtet und so bedeckt zwei Stunden lang stehen gelassen, worauf die Salzmasse in Wasser aufgelöst und filtrirt

wurde, und von 1 Grm. geglühten Zirconpulver 0,398 Grm. Kiesel-erde hinterließ. Aus der Flüssigkeit wurde durch Ammoniak 0,608 Grm. Zircon-erde gefällt, die nach dem Glühen weiß war. Die Kiesel-erde wurde mit Flußspathsäure übergossen, mit der sie sich sehr stark erhitzte, und hinterließ nach Digestion von einigen Stunden ein Pulver unauflöslich, welches deutlich zu erkennendes unzersetztes Zirconpulver war. Es wog 0,068 Grm., die folglich von dem angewandten 1,00 Grm. abgezogen, für zeretzten Zircon 0,932 Grm. übrig lassen. Die Auflösung der Kiesel-erde in Flußspathsäure wurde mit Schwefelsäure versetzt und bis zur Verjagung aller Flußspathsäure abgedampft; der Rückstand wurde hierauf in Wasser gelöst und mit kautischem Ammoniak gefällt; er gab Zircon-erde, welche geglüht 0,045 Grm. wog und welche davon herrührte, daß nach dem Eintrocknen der gelatinirten Masse, der Theil der Zircon-erde, welcher seine Säure verloren hatte, nicht wieder von der Salzsäure aufgenommen wurde. Das Gewicht der Kiesel-erde war folglich 0,285 Grm. Die Zircon-erde wurde in concentrirter Schwefelsäure aufgelöst und hinterließ Kiesel-erde in gelatinösen Klumpen; welche nach dem Auswaschen und Glühen 0,027 Grm. wog. Die Auflösung der Zircon-erde in Schwefelsäure wurde in kohlensaures Ammoniak geträpelt; wovon die Erde ohne den geringsten Rückstand aufgelöst wurde. Kein Reagenz entdeckte übrigens in der Flüssigkeit, woraus die Zircon-erde anfangs gefällt war, irgend eine andere fremde Materie. 0,932 Thl. zeretzten Zircons hatten gegeben 0,312 Grm. Kiesel-



erde und 0,626 Grm. Zirconerde, zusammen 0,938 oder 0,006 Grm. mehr als das analysirte Pulver wog. Der Versuch wurde deshalb noch einmal wiederholt. Das Zirconpulver wurde nun vollständig zersetzt, die procentischen Resultate blieben dieselben, so wie auch die Gewichtszunahme, welche folglich kein solcher Beobachtungsfehler war, dem zuvor gekommen werden konnte. Diese Zunahme des Gewichtes findet ebenfalls bei allen Analysen von thonhaltigen Mineralien Statt, wenn sie mit feuerfestem Alkali behandelt werden müssen, woraus ich schliesse, daß dieser Umstand von einem geringen Gehalte des Alkalis herührt, welches sich chemisch mit der Erde verbindet, so daß es nicht mehr ausgewaschen werden kann \*).

Nach den angeführten Versuchen besteht der Zircon aus:

	gefunden		berechnet
Kieselerde	33,48	halten Sauerstoff	17,40 — 33,59
Zirconerde	67,16	- - -	17,66 — 66,41
	<hr/> 100,64		<hr/> 100,00

die Formel für die Zusammensetzung des Zircons ist

also:  $\overset{\cdot\cdot}{\text{Zr}}\overset{\cdot\cdot}{\text{Si}}$  oder  $\text{ZrS}$ .

\*) Ich setze das Auswaschen mit kochend heissem Wasser so lange fort, bis daß eine Portion des Durchgelaufenen, auf einem Platinspatel verdampft, keinen Flecken mehr hinterläßt. Dem Umstande, daß das Waschwasser bisweilen an der Seite des Filtrums und nicht durch die Spitze desselben läuft, welche dabei nicht ausgewaschen wird, wird dadurch vorgebeugt, daß man mittelst der Spritzflasche hier und da vom Grunde aus aufrührt. Ich führe dies als einen Beweis an, daß nicht Mangel an Auswaschen die Gewichtszunahme bewirkte.

*Einige Eigenschaften der Zirconerde.* Im Verlauf dieser Versuche habe ich einige zuvor entweder gar nicht oder bloß unvollständig bekannte Eigenschaften bei der Zirconerde aufgefunden, welche, obgleich sie nicht im Zusammenhang mit den Flusspathsäure-Verbindungen stehen, ich doch erwähnen zu müssen glaube, in Verbindung mit dem, was ich schon Neues über diese Erde anführte.

Ich werde zuerst die Verschiedenheiten erwähnen, welche zwischen meinen und Chevreuls Angaben über diese Erde Statt finden. Bei meinen Versuchen zur Vergleichung der Eigenschaften der sogenannten Thorerde mit den der Zirconerde \*) hatte ich gefunden, daß die letztere aus ihren Auflösungen in Säuren durch Kochen gefällt werden konnte, welches aber nicht in Chevreul's Versuchen Statt fand. Chevreul's Angabe ist in diesem Falle die richtigere und ich muß mich über meine eigene erklären. Ich hatte gefunden, daß die Zirconerde aus ihren Auflösungen vom schwefelsauren Kali gefällt wird und dadurch vom Eisen befreit werden kann, welches dieser sonst hartnäckig anhängt; auf diese Weise hatte ich alle diejenige Zirconerde abgeschieden, welche zu meinen Versuchen angewandt war; mit dieser trifft wirklich alles ein, was ich an dieser Stelle über die Zirconerde angegeben habe, und sie verhält sich in vielen Fällen wie eine andere Erde, bis daß sie durch Kochen mit kauftischem Kali von der anhängenden Schwefelsäure befreit worden ist. Obgleich die Fortsetzung des eigentlichen Planes dieser Untersuchung mich ver-

\*) Afhandl. i Fysik; Kemi och Mineral. V. 86.

hinderte, die Natur dieses Niederschlages vollständig auseinander zu setzen, so werde ich gleichwohl anführen, was ich darüber erfahren habe.

Wird eine neutrale Auflösung von Zirconerde mit Kry stallen von Schwefelsaurem Kali vermengt, so wird der Zirconerdegehalt vollkommen ausgefällt, sobald die Flüssigkeit sich völlig mit Schwefelsaurem Kali gesättigt hat. Diese Fällung gründet sich auf die Neigung des Schwefelsauren Kalis sauer zu werden, wobei das Gefällte eine basische Verbindung wird. Enthielt die Flüssigkeit, welcher das Schwefelsaure Kali hinzugesetzt wurde, einen Ueberschuß von Säure, so bleibt eine diesem Ueberschuß entsprechende Menge Zirconerde in der Auflösung zurück. Beim Auswaschen des Gefällten löst sich ein Theil davon auf und das Durchgehende wird wieder getrübt, wenn es wieder in die saure Flüssigkeit fällt, welche zuerst durchging. Der Niederschlag ist nach unbedeutendem Auswaschen in Säuren auflöslich; wenn man ihn aber völlig ausgewaschen oder gekocht hat, so wird er fast unlöslich und erfordert große Mengen von concentrirter Säure um aufgelöst zu werden. Wird er geglüht, so verliert er Wasser und Schwefelsäure, aber er wird unlöslich in kochender Schwefelsäure und wird durch Glühen mit kauftischem Alkali nur sehr unvollkommen wieder löslich. Durch Schmelzen mit saurem Schwefelsaurem Kali im großen Ueberschuß wird er wieder löslich erhalten. Ist die Menge des sauren Salzes gerade hinreichend, die Erde in glühendem Fluß aufzulösen, so löst das Wasser aus der erstarrten Masse bloß saures Schwefelsaures Kali auf und hinterläßt die Erde in demselben Zustande, wo-

rin sie aus ihren sauren Auflösungen durch schwefelsaures Kali gefällt wird und die Flüssigkeit enthält keine Zirconerde oder nur eine Spur von derselben. Dieses Salz, im feuchten Zustande, wird nicht vollkommen zersetzt, weder vom kauftischen Ammoniak, noch vom kohlenfauren Kali. Es wird vom kohlenfauren Ammoniak gelöst, aber beim Kochen wiederum mit unveränderten Eigenschaften gefällt. Es wird ausserdem bei allen Gelegenheiten gebildet, wo man zu einer kochenden Auflösung von Zirconerde, welche Schwefelsäure enthält, ein Kalifalz, oder umgekehrt, zu kalihaltigen Lösungen Schwefelsäure oder ein schwefelsaures Salz hinzusetzt. Es ist löslicher in einer warmen sauren Flüssigkeit, als in einer kalten; erstere setzt deshalb beim Verdampfen noch eine Portion ab.

Einige unvollständige analytische Versuche mit diesem Körper, so wie er nach dem Kochen und Auswaschen erhalten wird, schienen gezeigt zu haben, dass er ein basisch schwefelsaures Salz sey, in welchem die Schwefelsäure 6 mal so viel Basis aufnimmt, als in dem neutralen Salze. Er enthält zugleich Kali, aber in so geringer Menge, dass ich dasselbe als völlig unwesentlich betrachten würde, wenn man eine mit diesem analoge Verbindung von schwefelsaurem Natron hervorbringen könnte. Aber dieses fällt die Zirconerde weder kalt noch kochend; schwefelsaures Ammoniak erzeugt zuweilen etwas Aehnliches wie das Kalifalz, welches aber so auflöslich in Säuren und reinem Wasser ist, dass es oft nicht gelingt, ihn zu erhalten. Die analytischen Versuche damit wurden auf folgende Art angestellt: der gekochte und

ausgewaschene Niederschlag wurde feucht mit Natronhydrat vermischt, damit zur Trockne verdampft und geschmolzen. Die Salzmasse wurde im Wasser gelöst und die Erde aufs Filtrum gebracht. Die alkalische Flüssigkeit wurde mit Salzsäure übersättigt und mit salzsaurem Baryt gefällt, um die Menge der Schwefelsäure zu bestimmen. Der Ueberschuss von Baryterde wurde mit oxalsaurem Ammoniak gefällt, worauf das Salz eingedampft und geglüht wurde, bis alles salzsaure Ammoniak verjagt war. Hierauf ward es in Wasser gelöst, mit salzsaurem Platin gefällt und langsam zur KrySTALLISATION verdunstet. Die Salzmasse wurde in Alcohol aufgelöst, welcher eine sehr geringe Spur von salzsaurem Kali-Platin zurückließ. In einem anderen Versuche wurde der noch feuchte Niederschlag in kochender concentrirter Schwefelsäure gelöst, mit Wasser vermischt und die Erde mit kauftischem Ammoniak ausgefällt. Die filtrirte Flüssigkeit abgeraucht und geglüht, gab wiederum nur Spuren von schwefelsaurem Kali. Aber die eigentliche Natur dieser Verbindung und das, was hauptsächlich die Schwerlöslichkeit desselben bestimmt, haben diese Versuche nicht dargethan.

*Schwefelsaure Zirconerde* wird in mehreren ungleichen Sättigungsgraden erhalten. Das neutrale Salz krySTALLISIRT, besonders wenn man der Auflösung freie Schwefelsäure hinzusetzt, in welcher es schwerlöslicher ist, als im Wasser, wodurch das Salz in dem Maasse anschießt, als die Säure concentrirter wird. Die KrySTALLE kann man mit Spiritus wälzen, ohne daß sie dadurch zersetzt werden. Wenn aber die Lösung des Salzes in Wasser mit Alcohol vermischt

wird, so entsteht ein Niederschlag, welcher ein Gemenge ist von neutralem und basischem Salze; die Menge des letzteren vermehrt sich bei fortgesetztem Waschen mit Spiritus.

Wenn neutrale schwefelsaure Zirconerde mit Zirconerdehydrat oder mit etwas kauftischem Alkali vermischt wird, so entsteht ein im Wasser lösliches basisches Salz, welches beim Verdunsten zu einer Gumm ähnlichen Masse eintrocknet, die am Ende weiß und undurchsichtig wird. Wird sie erhitzt, so entweicht Wasser mit Aufblähen, gerade so wie beim Brennen von Alaun. Wenn eine Auflösung dieses Salzes in Wasser, mit mehr Wasser vermischt wird, so trübt sie sich nach einigen Augenblicken und setzt einen weißen Niederschlag ab, welcher gleichfalls ein basisches Salz ist, aber mit weniger Schwefelsäure so daß die Verdünnung mit Wasser dieses Salz dem neutralen Zustande wieder näher bringt.

In einem Versuche eine concentrirte Auflösung dieses Salzes zu analysiren, welche folglich so wenig als möglich neutrales Salz enthielt, bekam ich durch Fällung mit Ammoniak 0,594 Grm. Zirconerde und aus der filtrirten Flüssigkeit mittelst salzsauren Baryta 1,196 Grm. schwefelsaures Baryt. Diese Gewichte entsprechen 100 Thl. Schwefelsäure und 145 Thl. Zirconerde, oder nahe doppelt so viel, wie in dem neutralen Salze, in welchem Fall der Sauerstoff der Säure das Anderthalbfache des Sauerstoffes der Erde wäre.

Das im Wasser unlösliche basisch schwefelsaure Salz wird sehr leicht erhalten, wenn man die Auflösung des neutralen mit Alkohol fällt, und den Nie-

Niederschlag anfangs mit Weingeist und hernach mit Wasser auswäscht. Es wurde auf die Art analysirt, daß das feuchte Salz in Salzsäure aufgelöst und zuerst mit kautischem Ammoniak und sodann mit salzsaurem Baryt gefällt wurde; dieses gab gegen 0,5 Grm. Zirconerde, 0,636 Grm. schwefelsauren Baryt, welches entspricht 100 Thl. Schwefelsäure und 228,52 Thl. Zirconerde, in welchem Fall die Säure mit 3 mal so vieler Basis, als im neutralen Salze, gesättigt ist. Die Zusammensetzung der schwefelsauren Salze ist also folgende:

neutrales Salz:

Schwefelsäure	56,92	—	100,000	. . 3 At.
Zirconerde	43,08	—	75,853	. . 1 -

erstes basisches Salz:

Schwefelsäure	39,73	—	100,000	. . 3 At.
Zirconerde	60,27	—	151,716	. . 2 -

zweites basisches Salz:

Schwefelsäure	30,53	—	100,000	. . 1 At.
Zirconerde	69,47	—	227,58	. . 1 -

*Salpetersaure Zirconerde* ist ebenfalls ein im Wasser lösliches basisches Salz. Wenn salpetersaure Zirconerde eingetrocknet und hierauf in Wasser aufgelöst wird, kann man sehr viel Ammoniak hinzusetzen, ehe ein bleibender Niederschlag entsteht.

Daß es der nämliche Fall ist mit dem *salzsauren Salze* haben wir zuvor gesehen, eben so ist es aus der angeführten Analyse klar, daß dieses lösliche basische Salz besteht aus einem Atomen Chlorzirconium vereinigt mit einem Atomen Zirconerde. Das neutrale Salz, d. i. das auf nassem Wege bereitete Chlor-

zirconium krySTALLISIRT, aber die KrySTALLE verwittern bei  $+ 50^{\circ}$ , wobei sie die Hälfte ihres Wassers verlieren, weiß und undurchsichtig werden. Sie sind sehr schwerlöslich in concentrirter Salzsäure; darauf gründete Chevreul eine Methode eisenfreie Zirconerde darzustellen, welche darin besteht, daß man das salzsaure Salz mit Salzsäure wäscht, welche das Eisenoxyd fortnimmt. Aber dieses Waschen geht sehr langsam, und als analytische Methode kann sie nicht angewandt werden, weil die Säure viel Zirconerde fortnimmt. Wenn eine Lösung von basisch salzsaurer Zirconerde in Wasser gekocht wird, so fängt sie nach einer Weile an trübe zu werden, und nach einem Stundenlangen Kochen hat sie den größten Theil der Zirconerde in Form eines noch mehr basischen Salzes abgesetzt. Dieses ist gelatinös und durchscheinend, schwer auf dem Filtrum zu sammeln, dessen Poren es verstopft, und ist nach dem Trocknen glasartig. Ich habe es nicht analysirt.

Wenn eine Auflösung von Zirconerde in eine Auflösung von Bicarbonat, von Kali oder Natron eingetröpfelt wird, so wird die Zirconerde vollkommen und schnell aufgelöst. Wird bereits gefällte kohlen-saure Zirconerde mit einer Auflösung des Bicarbonats vermischt, so löst sie sich sehr langsam auf. Zirconerdehydrat wird durchaus nicht gelöst. Wenn die Lösung gekocht wird, so daß sich das Bicarbonat in Carbonat verwandelt, so wird ein Theil der Zirconerde in Form von Hydrat gefällt. Das was noch in dem Carbonat aufgelöst zurückgeblieben ist, wird gefällt, wenn man die Flüssigkeit mit einer Auflösung von Salmiak vermischt und hierauf kocht. Ein Theil



der Zirconerde ist folglich in der überschüssigen Kohlensäure des Bicarbonats aufgelöst, und der andere im Carbonat. Was in der Kohlensäure aufgelöst ist, kann durch Ammoniak gefällt werden, obgleich weniger vollständig als durchs Kochen.

Kohlensaures Ammoniak löst das Zirconerdehydrat äußerst schwer und unvollkommen auf. Kohlensaure Zirconerde wird leichter gelöst und am leichtesten geschieht es, wenn eine Auflösung von Zirconerde nach und nach in kleinen Portionen, und unter beständigem Umrühren in eine Auflösung von kohlensaurem Ammoniak geträpelt wird. Ist ein unbedeutender Theil der Erde einmal niedergefallen, ohne sich durch Umrühren sogleich wieder aufzulösen, so können dann mehrere Stunden vergehen, bevor er sich wieder auflöst. Beim Kochen wird die Erde in Form von Hydrat gefällt. War sie im Bicarbonat vom Ammoniak aufgelöst, so wird das Niedergeschlagnene weiß; im andern Falle fängt die Flüssigkeit damit an zu gelatiniren und die Erde in halbdurchsichtigen Klumpen abzusetzen. In beiden Fällen ist alles Kohlensäuregas vertrieben und der Niederschlag bloß Hydrat. Bevor alles Ammoniak vertrieben ist, ist die Erde vollkommen ausgefällt, und die Flüssigkeit nimmt bei fortgesetztem Kochen nicht das Mindeste von derselben auf, so wie es der Fall mit Beryllerde und mit Yttererde ist. Man kann sich nicht mit Vortheil dieser Löslichkeit in kohlensaurem Ammoniak bedienen um Zirconerde von Eisenoxyd und anderen Erdarten zu reinigen.

Zirconerdehydrat, kalt gefällt mit kauftischem Alkali und gewaschen mit kaltem Wasser, wird leicht

von verdünnten Säuren gelöst, ebenso kohlensaure Zirconerde; wenn aber das Hydrat gekocht oder mit kochendem Wasser gewaschen wird, so bedarf es des Kochens oder wenigstens einer länger fortgesetzten Digestion, mit concentrirten Säuren, um aufgelöst zu werden. Aus dem, was in den vorhergehenden Versuchen angeführt ist, findet man, daß die Erde 2 mal den Sauerstoff des Wassers enthält, gleich wie es der Fall mit dem Eisenoxydhydrat ist. Es besteht aus:

Zirkonerde 87,11 — 100,000 . . 2 At.

Wasser 12,89 — 14,793 , . 3 "

Das Zirkonerdehydrat wird, wie es schon Humphry Davy bemerkt hat, mit einer Feuererscheinung zerlegt, welches, wenn das Hydrat rein und von hygroskopischer Feuchtigkeit frei ist, eher eintritt, als das umgebende Mittel die Glühhitze erreicht. Diese Feuererscheinung gehört gleichwohl nicht dem Fortgange des Wassers an. Als ich das Hydrat lange einer höheren, zu seinem Verglimmen unzureichenden Temperatur aussetzte; glückte es mir das Wasser zu vertreiben, so daß davon nicht völlig ein Procent vom Gewicht des Hydrates übrig blieb, und als es hernach einer stärkern Hitze ausgesetzt wurde, zeigte sich die Feuererscheinung eben so lebhaft als vor Vertreibung des Wassers.

Zirkonerde von Eisenoxyd zu befreien ist eine schwere Aufgabe. Chevreul's Verfahren habe ich schon angeführt. Dubois und Silveira schreiben vor, das Hydrat mit Oxalsäure zu fällen, welche das Eisenoxyd mit Zurücklassung der Zirkonerde auflöst. Ich habe mich des oben angeführten Verfahrens bedient: die Erde aus ihrer neutralen Auflösung mit

Schwefelsaurem Kali zu fällen, wobei das Eisen in der Auflösung zurückbleibt. Ein anderes Verfahren, dessen ich mich auch zu analytischen Versuchen bediente, ist: die gefällte eisenhaltige Erde in Weinsäure zu lösen, mit Ammoniak zu übersättigen, welches keines von beiden fällt, und das Eisen mit Hydrothion-Ammoniak zu fällen. Die Flüssigkeit wird in einem verschlossenen Gefäße an einen warmen Ort gestellt bis sie klar und rein gelb geworden; das Klare wird abgegossen und der Niederschlag auf ein Filtrum gebracht, wo er einige Mal mit Wasser gewaschen wird, das mit Hydrothion-Ammoniak vermischt ist. Wird das Auswaschen lange fortgesetzt, so fängt das Durchgehende an grün zu werden. Die filtrirte Flüssigkeit wird zur Trockne verdunstet, die trockne Masse geglüht und Zirconerde bleibt zurück; die Kohle brennt ganz leicht fort. Das Schwefeleisen wird durch Auflösen in Königswasser in Oxyd verwandelt, gefällt und gewogen. — Noch ein anderes Verfahren um eisenfreie Zirconerde zu erhalten, ist: das gekochte Hydrat eine Weile mit Salzsäure zu digeriren, und alsdann das Aufgelöste davon abzufiltriren. Der größte Theil der Zirconerde bleibt ungelöst und wird hernach durch länger fortgesetzte Digestion mit Säure aufgelöst. Der Beweis für die Befreiung der Zirconerde von Eisen ist, daß ihre Farbe durch Hydrothion-Alkali nicht verändert wird.

Die beste Methode, der geglühten Zirconerde ihre Löslichkeit wiederzugeben, ist, wie ich gefunden habe: dieselbe zu feinem Pulver zu zerreiben und dann mit concentrirter Schwefelsäure zu vermischen, welche zuvor mit gleichem Gewicht an Wasser verdünnt

ist. Sie wird damit einige Stunden digerirt bei einer so starken Hitze, als sie, ohne beim Kochen umhergeworfen zu werden, erträgt, und nachdem das Wasser verdampft ist, wird die überschüssige Schwefelsäure bei einer noch stärkern Hitze abgeraucht. Wenn die Masse nicht mehr raucht, wird sie erkaltet und dann im warmen Wasser aufgelöst.

*Zusatz über die Thorerde.* Ich will hier noch eines Gegenstandes erwähnen, der zwar nicht in unmittelbarer Beziehung mit der Geschichte der Flusspathsäure steht, welcher aber im Zusammenhang mit dem, was ich so eben angeführt habe, der Zweck meiner Untersuchungen gewesen ist.

Bei den analytischen Versuchen, welche ich in den Jahren 1814 und 1815 anstellte, mit einigen bei *Finbo* in der Nähe von *Fahlun* vorkommenden Verbindungen von Flusspathsäure mit Ceroxyd und Yttererde, hatte ich eine neue Erde zu finden geglaubt, welche den Namen Thorerde erhielt, und welche ich, obgleich die geringe Menge, die ich davon besaß (kaum 0,5 Grm.) keine ausführliche Untersuchung zuließ, in den Afhandl. i Fysik, Kemi och Mineralogie V. St. S. 76 beschrieben habe, wo ich sie mit der Zirconerde verglich, welcher sie am meisten zu gleichen schien. Ich habe noch immer geglaubt, daß diese Erde eine Verbindung von Zirconerde mit irgend einer feuerfesten Säure sey \*), worauf sie jedoch nicht geprüft wurde und ich glaubte daher, daß dieser Gegenstand nun eine nähere Untersuchung verdiente. Ich hatte noch von dem ersten Versuche

\*) Jahresbericht der K. Akadem. 1822. p. 40.

einige Centigramme dieser Erde übrig, mit welcher ich von Neuem die Verbindungen der Zirconerde versuchte; aber sie zeigten sich bestimmt verschieden. Um eine genaue Prüfung anstellen zu können, opferte ich eine Stufe aus meiner Mineraliensammlung auf, welche die einzige war, von welcher ich wusste, daß ich diese Erde darin finden würde; sie wurde mit Schwefelsäure bis zur Vertreibung der Flußspathsäure zerlegt, und da ich nicht glaubte Ceroxyd und Eisenoxyd besonders abscheiden zu müssen, so wurde die Auflösung neutralisirt und dann gekocht, wodurch eine bedeutende Menge einer der Thorerde ähnliche Materie niederfiel. Aber dieser Niederschlag enthielt offenbar Cerium. Er wurde deshalb in Salzsäure aufgelöst, was sehr schwierig geschah, das Ceroxyd wurde mit schwefelsaurem Kali ausgefällt, worauf die Flüssigkeit wieder neutralisirt und gekocht wurde. Nun fiel eine geringe Quantität einer weißen Erde nieder, welche, aufs Filtrum genommen und weiter behandelt, für phosphorsaures Eisenoxyd erkannt wurde. Als die übrige Flüssigkeit mit der Auflösung der Yttererde vermischt und gekocht wurde, so fiel eine neue Portion nieder, welche alle Eigenschaften von Thorerde hatte, aber phosphorsaure Yttererde war. Die geringe Menge, welche noch von der früheren Thorerde übrig war, gab vor dem Löthrohre ihren Gehalt an Phosphorsäure zu erkennen, wodurch es bald dargethan wurde, daß die Thorerde nichts anders war, als phosphorsaure Yttererde, was vielleicht meiner Aufmerksamkeit nicht entgangen seyn würde, wenn die Löthrohrprobe zur Entdeckung der Phosphorsäure bei Anstellung der früheren Versuche bekannt gewesen wäre. Da ich schon

bei Beschreibung der Thorerde die Aufmerksamkeit auf die Aehnlichkeit richtete, welche sie in vieler Hinsicht mit phosphorsaurem Eisenoxyd hat, so ist es wahrscheinlich, daß, wenn bei den Analysen, in welchen sie erhalten wurde, das Eisenoxyd nicht zuvor abgeschieden und die Phosphorsäure nicht bloß an die Yttererde gebunden worden wäre, sie sich eben so gut wie jetzt in Verbindung mit Eisenoxyd, zu erkennen gegeben haben würde, ohne daß sie besonders gesucht zu werden brauchte, worauf ich damals nicht bedacht war. — Das Resultat dieser Untersuchung ist folglich gewesen, daß das, was ich unter dem Namen Thorerde beschrieb, nichts anders ist, als basisch phosphorsaure Yttererde, aus welcher weder kauftisches noch kohlensaures Ammoniak die Phosphorsäure ausziehen vermäg, und welche folglich bei den Fällungen mit diesem Alkali Charaktere behält, welche sie von der reinen Yttererde unterscheiden, z. B. daß sie in Schwefelsäure in Ueberschuß ein krySTALLISIRTES Salz giebt, dessen KrySTALLE durch reines Wasser zersetzt, und mit Beibehaltung ihrer Form milchweiß und undurchsichtig werden. Man sieht nun leicht ein, daß, während sich schwefelsaure Yttererde auflöst, die phosphorsaure zurückbleibt.

#### F. Flußspathsaure Wolframsäure und deren Verbindungen mit Salzbasen.

Die Flußspathsaure hat eine sehr schwache Verwandtschaft zur Wolframsäure. Vermischt man wasserhaltige Wolframsäure mit Flußspathsaure, so zerfällt sie zu einer gelben Milch, welche von vielem Wasser gelöst wird. Die geglühte Säure wird wenig

von Flußspathsäure gelöst. Verdunstet man die Auflösung in einer gelinden Wärme, so erhält man eine syropsähnliche gelbe Masse, welche hernach Risse bekommt, Säure verliert und grünlich wird. Mit Wasser übergossen wird sie davon milchig, eine saure Masse wird aufgelöst und das Meiste der Säure bleibt ungelöst. Sie enthält gleichwohl in diesem Zustand Flußspathsäure, welche sie hartnäckig behält und welche erst beim Glühen, in Berührung mit einer Atmosphäre von Ammoniak, völlig weggeht. Ich habe nicht finden können, daß etwas Wolframsäure mit der Flußspathsäure verflüchtigt werde.

Wenn eine Lösung von flußspathsaurer Wolframsäure mit einer Salzbase gesättigt wird, so entstehen eigenthümliche Salze, deren Zusammensetzung aber nicht der der vorhergehenden gleicht. Diese Salze werden auch erhalten, wenn ein wolframsaures Salz mit Flußspathsäure vereinigt wird. Ich habe diese Salze mit den einzelnen Basen nicht besonders untersucht und mich nur bei der Untersuchung des Kalisalzes aufgehalten. Ich kann hinzusetzen, daß das Ammoniaksalz im Aeusseren dem Kalisalze gleicht, und daß das Natronsalz leichtlöslicher ist als das vorhergehende, und, wenigstens bei dem Versuche im Kleinen, minder regelmässig anschiesst.

Das *Kalisalz* kann man sowohl vom wolframsauren Kali, das mit Flußspathsäure übersättigt wird, als auch von flußspathsaurer Wolframsäure bereiten, zu welcher man so viel Kali hinzusetzt, bis daß sich ein bleibender Niederschlag zeigt. Dieses Salz ist in kaltem Wasser schwer löslich, löst sich leichter in kochendem und schießt bei langsamen Verdampfen, in

großen glänzenden Schuppen, gleich der Boraxsäure, an. Es hat einen bittern, etwas metallischen Geschmack. An der Luft verändert es sich nicht, und wird auch nicht bei Wiederauflösung in kaltem oder kochendem Wasser zerlegt. Es enthält Kry stallwasser. Bedeutend über den Siedepunkt des Wassers erhitzt, geht dieses Wasser fort, während das Salz zu einem feinen Staub zerfällt. Es folgt keine Flußspathsäure mit, wenn nicht die Temperatur sehr hoch ist. Das wasserfreie Salz kann in Glühhitze geschmolzen werden, ohne sich zu zersetzen, wenn der Zutritt von Wasserdampf oder Kiesel erde abgehalten wird. Das geschmolzene Salz ist gewöhnlich schwach grünlich und das Platinä wird rund herum rothbraun, durch Flußspathsäure angegriffen.

Dieses Salz wurde auf folgende Art analysirt: 100 Theile desselben über der Flamme einer Oellampe erhitzt, d. h. so, daß sie nicht zum Glühen kamen, verloren 4,8 Thl. an fortgegangenem Wasser, 100 andere Theile mit Bleioxyd vermischt und erhitzt, verloren genau eben soviel.

100 Theile des kry stallisirten Salzes wurden mit Schwefelsäure zerlegt. Sobald die Flußspathsäure verdunstet war, wurde die Flüssigkeit mit Wasser verdünnt, das Gelöste von der Wolframsäure abfiltrirt, welche, damit sie sich nicht auflöste, mit verdünnter Salzsäure gewaschen wurde. Sie wog nach starkem Glühen 60,14. Ich fand dabei, daß die Schwefelsäure der Wolframsäure außerst hartnäckig anhängt und daß, um sie auszutreiben, ein langdauerndes und starkes Glühen erfordert wird, wobei ich die Wolfram-



Säure nicht eher von derselben befreit anfaß, als bis  
 sie bei wiederholtem Glühen in einer Atmosphäre von  
 kohlensaurem Ammoniak nichts mehr an Gewicht  
 verlor. Die durchgegangene saure Flüssigkeit wurde  
 zur Trockne verdampft, die Schwefelsäure vertrieben  
 und das Salz zuletzt in einer Atmosphäre von kohlensau-  
 rem Ammoniak geglüht. Es hinterließ 44,67 Thl.  
 schwefelsauren Kalis, entsprechend 24,15 pr. C. Kali.  
 Als das Salz in Wasser aufgelöst wurde, zeigte sich  
 eine äußerst geringe Trübung von Wolframsäure, de-  
 ren Gewicht zu bestimmen ich jedoch nicht für nöthig  
 hielt. Bei Berechnung dieser Analyse fand sich  
 das Resultat so abweichend von allem, was ich  
 in Rücksicht auf die vorhergehenden Verbindungen  
 erwartete, daß ich glauben mußte, die Wolframsäure  
 habe möglicher Weise Kali enthalten. Die Analyse  
 wurde deshalb dahin umgeändert, daß die Wolfram-  
 säure in Hydrothion - Ammoniak aufgelöst und mit  
 Salzsäure gefällt, und die Flüssigkeit bis nahe zur  
 Trockne verdunstet wurde. Das Schwefelwolfram  
 wurde aufs Filtrum gebracht und gewaschen, hierauf  
 zu Säure verbrannt, und endlich in einer Atmosphä-  
 re von kohlensaurem Ammoniak geglüht. Die Säure  
 wog 58,2 pr. C. Die filtrirte Flüssigkeit wurde zur  
 Trockne verdampft, die Ammoniaksalze verjagt und  
 eine Portion rückständigen Schwefelwolframs zu Säure  
 verbrannt. Wasser zog daraus eine äußerst geringe Spur  
 von salzsaurem Kali, die nicht gewogen werden konn-  
 te. Die Wolframsäure wog 0,8 pr. C. oder zusammen  
 59 pr. C. Das erhaltene schwefelsaure Kali wog 45  
 pr. C. Diese Analysen bestätigen also gegenseitig ihre  
 Richtigkeit.

Da ich bei diesem Versuch gefunden hatte, daß Wolframsäure so hartnäckig Schwefelsäure zurückhält, so stellte ich mir vor, daß in den älteren Versuchen zur Bestimmung des Sauerstoffgehalts der Wolframsäure \*), dieser Umstand möglicherweise einen Irrthum in dem Resultat veranlaßt habe, welches aus der Analyse des Schwefelwolframs und dessen Verbrennung zu Wolframsäure gezogen wurde. Ich bereitete deshalb eine reine Wolframsäure, welche in einer kleinen Glaskugel, ausgeblasen in der Mitte einer Barometerröhre von einigen Zoll Länge, abgewogen und geglüht wurde, um sie völlig von Feuchtigkeit zu befreien. Das Ganze wog nicht 4 Gramm und die Wolframsäure wog 0,899 Grm. Durch diese Kugel wurde Wasserstoffgas geleitet, welches zuvor geschmolzenen salzsauren Kalk durchstrichen hatte, die Kugel wurde mit einer Argand'schen Weingeistlampe geglüht und so lange im Glühen erhalten, als dem Wasserstoffgas, nachdem es über die Wolframsäure hinweggegangen war, noch etwas Wasser folgte. Hiezu waren 2 Stunden erforderlich, worauf der Versuch noch eine Viertelstunde hindurch fortgesetzt wurde. Der Apparat hatte 0,183 Grm. an Gewicht verloren und die Kugel enthielt nun eine dunkelgraue metallische Masse. Als Gegenprobe wurden 0,676 Grm. dieses Metallpulvers auf einem Platinblech verbrannt, wobei wieder 0,846 Gr. zuletzt in einer Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak geglühte Wolframsäure erhalten wurden.

\*) Affb. i Fysik, Kemi och Mineralogie V. St. p. 484.

Nach dem Reductionsversuche nehmen 100 Thl. Wolfram 25,56 Thl. Sauerstoff auf; nach dem Verbrennungsversuche 25,15; ich glaube, daß die Mittelzahl, welche 25,355 ist, der Wahrheit am Nächsten kommt. Die Wolframsäure besteht also aus:

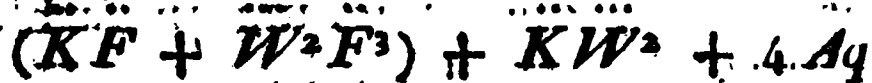
Wolfram	79,768	—	100,000
Sauerstoff	20,232	—	25,355

und ein Atom Wolfram wiegt 1183,2. Diese Zahl ist wenig von der älteren verschieden, in welcher ich den Sauerstoffgehalt der Wolframsäure aus ihrer Sättigungscapacität zu 20,2 pr. C. berechnete. Die Verbrennung von Schwefelwolfram gab nur 19,9.

Wir wollen nun das Resultat der Analysen der flusspathsauren Salze wieder aufnehmen. Sie hatten gegeben:

	A		B	
Kali	24,15	—	24,33	halten Sauer- stoff
Wolframsäure	60,14	—	59,00	
Flusspathsäure	10,91	—	11,87	
Wasser	4,80	—	4,80	
				{ 4,1 12,17 8,15 4,26

Wenn man hier das Verhältniß des Sauerstoffes vergleicht, so sieht man, daß das Kali zugleich vereinigt ist mit der Menge von Wolframsäure, mit der es ein neutrales Salz bildet, und mit derjenigen Menge Flusspathsäure und Wasser, womit es saures flusspathsaures Kali bildet. Ich kann nicht einsehen, wie sie anders mit einander verbunden seyn sollten, als daß ein Atom flusspathsaures Wolfram-Kali vereinigt sey mit einem Atome wolframsauren Kalis und 4 Atomen KrySTALLwasser, nach folgender Formel:



Der Berechnung nach besteht dieses Salz aus:

Kali	24,047
Wolframsäure	60,462
Fluorspathsäure	10,908
Wasser	4,583
	<hr/>
	100,000

Ich habe versucht dieses Salz in Fluorspathsäure aufzulösen und es daraus anschiessen zu lassen, in der Meinung, das wolframsäure Kali werde sich darin zu fluorspathsaurem Wolframskali verwandeln, aber das erhaltene Salz war durchaus unverändert.

#### G. Fluorspathsaure Molybdänsäure und ihre Verbindung mit Salzbasen.

Die *Molybdänsäure* wird viel leichter und in größerer Menge von Fluorspathsäure aufgelöst als die *Wolframsäure*. Die Auflösung schmeckt sauer und unangenehm metallisch. Beim Verdunsten trocknet sie zu einer syrupdicken, gelblichen Masse ein, welche keine Art von KrySTALLISATION zeigt, und welche in der Wärme sich ins Grüne oder Blaue zieht. Nach dem Eintrocknen wird sie unvollkommen vom Wasser gelöst. Das Ungelöste ist gleichwohl eine Verbindung von Fluorspathsäure und Molybdänsäure. Diese ist zu einem geringen Theile in Wasser löslich und wird wiederum gefällt, wenn die Lösung während des Waschens in die durchgegangene saure Flüssigkeit fällt.

Auch die molybdänige Säure vereinigt sich mit

der Flußspathsäure, die Auflösung ist farblos, wird aber durch Eintrocknen blau und läßt, wenn sie wieder in Wasser aufgelöst wird, ein blaues Pulver zurück, welches ebenfalls Flußspathsäure enthält.

Molybdänoxyd wird nicht von Flußspathsäure gelöst. Uebergießt man es mit dieser, so wird Molybdän augenblicklich zu Metall reduziert und die Flüssigkeit enthält flußspathsaure Molybdänsäure, verunreinigt mit molybdäniger Säure.

Die flußspathsaure Molybdänsäure giebt mit Salzbasen eigenthümliche Salze, welche denen der flußspathsauren Wolframsäure im Ansehen und in der Zusammensetzung gleichen. Ich habe besonders das Kalisalz untersucht. Um diese frei von molybdäniger Säure zu erhalten, welche gern mit in die Verbindung eingeht, aber die Verhältnisse verändert, bereitete ich das Salz auf die Art, daß molybdänsaures Kali mit etwas Salpeter geschmolzen, in kochendem Wasser aufgelöst, mit Flußspathsäure übersättigt, und erkalten gelassen wurde, wobei ein Salz in Schuppen ansoh, das so vollkommen dem Wolframsalze glich, daß ich es dem Ansehen nach nicht von jenem unterscheiden konnte, wenn nicht dadurch, daß die Schuppen etwas kleiner ausfielen.

Dieses Salz enthält etwas mehr Wasser wie das Wolframsalz und fällt nicht so zu Pulver wie jenes. Es wird durch Verlust des Wassers graugelb. Es kann nach der Austreibung des Wassers geschmolzen werden und zieht sich alsdann ins Gelbbraune. Es verliert sowohl für sich, als mit Bleioxyd, 6 pr. C. sei-

nes Gewichtes an fortgegangenem Wasser, und dieses Wasser geht zu grossen Theilen schon bei einer Temperatur von  $+50^{\circ}$  bis  $60^{\circ}$  weg.

Dieses Salz ist viel schwerer zu analysiren als das vorhergehende, weil die Molybdänsäure sowohl löslich als flüchtig ist. Es wurde mit Schwefelsäure zerlegt, und beim Verjagen der Flußspathsäure wurde die Masse in einer gewissen Periode schön blau und durchscheinend; endlich verschwand diese Farbe und die Masse wurde farblos.

Sie wurde in Wasser gelöst, dem etwas Ammoniak zugesetzt war, die Auflösung mit essigsaurem Bleioxyd gefällt, filtrirt, und aus dem Durchgegangenen der Ueberschuss von Bleioxyd mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, worauf die Flüssigkeit abgeraucht und nahe vor dem Eintrocknen mit Salzsäure vermischt, und zur Trockne verdunstet wurde. Die Ammoniaksalze wurden verjagt und es blieb salzsaures Kali übrig, das 31,63 p. C. Kali entsprach.

Die Bleiniederschläge wurden gesammelt, mit Hydrothion-Ammoniak digerirt, die Masse filtrirt und das Schwefelblei gewaschen, worauf das Durchgegangene, welches Schwefelmolybdän enthielt, zur Trockne verdunstet und die Salzmasse so lange gebrannt wurde, bis das nur Molybdänsäure übrig blieb. Auf diese Art erhielt ich 45,8 pr. C. Molybdänsäure, welche vollkommen von kaustischem Ammoniak gelöst wurden.

Die Analyse wurde dahin umgeändert, daß ich mich des salzsauren Baryts statt des essigsauren Blei-

oxydes bediente. Der Gehalt von salzsaurem Kali blieb durchaus derselbe; aber aus dem Barytniederschlag war Hydrothion-Ammoniak nicht vermögend alle Molybdänsäure auszuziehen. Die Zusammensetzung des Salzes ist:

nach der Analyse ; nach Berechnung

Kali	31,63	—	31,63
Molybdänsäure	45,80	—	48,03
Fluorspathsäure	16,57	—	14,33
Wasser	6,00	—	6,03
	<hr/>		<hr/>
	100,00		100,00

Die Formel für die Zusammensetzung desselben ist folgende:



(Fortsetzung folgt.)

## II.

*Ueber die Kry stallform des einfach arseniksauren*

*Natrona*

von

LEOPOLD GMELIN

Dass die chemische Mischung einer Materie auf ihre Kry stallform den wesentlichsten Einfluss hat, ist ein längst von den meisten Naturforschern angenommener Satz. Es bleibt ihnen aber die eben so anziehende, als schwierige Aufgabe zu lösen übrig, diesen Einfluss im Einzelnen so genau zu erforschen, dass es möglich wird, aus der gegebenen Mischung einer Verbindung im Voraus bestimmen zu können, welche kry stallinische Form dieselbe annehmen wird, und umgekehrt aus der gegebenen Kry stallform einer Verbindung wenigstens im Allgemeinen schließen zu können, von welcher chemischen Natur dieselbe seyn möge.

Unter den vielen Beiträgen, die zur Lösung dieser Aufgabe geliefert worden sind, verdienen die von Mitscherlich eine vorzügliche Beachtung. Er zeigte, wie Fuchs hierauf bereits bei mehreren schwefelsauren Salzen aufmerksam gemacht hatte, dass ein Bestandtheil einer Verbindung durch einen andern vertreten werden könne, ohne dass hierdurch eine wesentliche Veränderung der Kry stallform entspringt. So zeigte er unter andern, dass die Phosphorsäure



und Arsenikfäure in ihren Verbindungen mit Salzbasen Salze von derselben Kry stallform bilden, wofern sie mit diesen Basen und mit Kry stallwasser nach demselben stöchiometrischen Verhältnisse vereinigt seyen, und dass namentlich das einfach arseniksaure Natron dieselbe Kry stallgestalt besitze, wie das einfach phosphorsaure Natron, so wie auch beide Salze auf gleiche Weise zusammengesetzt seyen, nämlich aus 1 Atome Basis, 1 Atome Säure und 12 Atomen Kry stallwasser. C. M. Marx (in seiner Abhandlung über das Verhältnisse der Mischung zur Form, 1824) suchte sich von der Richtigkeit dieser Angabe zu überzeugen und fand zwar, dass das einfach phosphorsaure Natron die von Mitscherlich angegebene Kry stallgestalt besitze, nicht aber das einfach arseniksaure Natron; denn während die Formen des ersten dem zwei- und eingliedrigen Systeme angehören, so erscheine das arseniksaure Salz in Formen des zwei- und zweigliedrigen Systems.

In der Absicht, die Ursache dieser scheinbar widersprechenden Erfahrung zu erforschen, bereitete ich schon im vorigen Sommer das arseniksaure Natron. Entweder hatte einer von beiden genannten Naturforschern recht, oder beide in so weit, als etwa der Wassergehalt in dem Salze von Marx ein anderer war, ein Umstand, der vor allen Dingen ausgemacht werden musste, wenn Marx seine Erfahrung als eine Widerlegung der Mitscherlich'schen Ansicht geltend machen wollte. Die Erfahrung zeigte, dass sich beide Naturforscher nicht in der Bestimmung der Kry stallform geirrt hatten. Ich erhielt nämlich im Sommer aus der ziemlich concentrirten Flüssigkeit

dieselben Kryſtalle, wie Marx, nämlich plattgedrückte gerade rhombiſche Säulen (mit Winkeln der Seitenkanten von ungefähr  $98^{\circ}$  und  $82^{\circ}$ , an den Ecken abgeſtumpft, jedoch ſo, daß noch viel von der Fläche blieb, und noch zum Theil mit einigen andern Flächen verſehen. Dieſe Kryſtalle waren ſelbſt in der warmen Luft der Sommertage luftbeſtändig. Ihr Gewichtsverluſt betrug bei mäßigem Glühen das eine Mal 44,5, das andere Mal, mehrere Monate ſpäter, 43,7 (alſo im Mittel 44 Procent). Nehmen wir nun das Atomgewicht des Natrons zu 31,3 und das der Arſenikſäure zu 57,6 an, ſo iſt das Atomgewicht des trocknen, einfach arſenikſauren Natrons 88,9, und es verhält ſich  $56 : 44 = 88,9 : 69,8$ . Dieſe 69,8 Waſſer entſprechen beinahe 8 Atom Waſſer  $= 72$ ; dem unterſuchten Salze war etwas weißes undurchſichtiges Salz in Geſtalt eines Pulvers beigemengt, welches vielleicht ein mehr waſſerfreies Salz, durch zu ſtarke Concentration der zu kryſtalliſirenden Flüſſigkeit entſtanden war. Das von Marx beſchriebene Salz enthält daher nicht 12, ſondern nur 8 Atom Waſſer, und daß hiermit eine verſchiedene Kryſtallform eintrat, war ganz den Anſichten von Miſcherlich entſprechend.

Die übrige Flüſſigkeit, aus welcher die ſo eben beſchriebenen Kryſtalle erhalten worden waren, blieb in einem verdünnten Zuſtande in einem verſchloſſenen Gefäße und in einem wenig geheizten Zimmer ſich ſelbſt überlaſſen. Als ich dieſelbe im Februar wieder unterſuchte, fand ich darin viele groſſe, ſehr durchſichtige Kryſtalle. Dieſe zeigten deutlich die von Miſcherlich beſchriebene Form und unter-

schieden sich außerdem durch ihr höchst schnelles Verwittern selbst in kalter, feuchter Luft sehr auffallend von den früher erhaltenen. Die Kryalle erlitten bei mäßigem Glühen einen Verlust von 56,2 Procent, so wie auch Mitscherlich 55,81 Procent Kryallwasser in diesem Salze auffand.

Hieraus folgt, daß das arseniklaure Natron, aus einer concentrirten Lösung in der Wärme nur 8 Atom Wasser beim Kryallifiren mit sich nimmt, aus einer verdünnten Lösung in der Kalte 12 Atom, und daß hieraus 2 verschieden geformte Salze entspringen, von denen das erstere luftbeständig ist, das andere verwittert, wobei es sich wahrscheinlich in das erstere Salz umwandelt. Mit der Hebung dieses Zweifels gegen die Allgemeinheit der Lehre vom Isomorphismus sind freilich noch nicht alle Bedenklichkeiten gehoben. Vorzüglich erinnere ich an das von mir dargestellte Cyan-Kobalt-Kalium, welches mit dem rothen Cyan-Eisen-Kalium, wie sich auch Mitscherlich bei seinem Besuche in Heidelberg überzeugt hat, ganz gleich geformt ist, während das Cyan-Kobalt-Kalium dem Kobaltoxyd und das rothe Cyan-Eisen-Kalium dem Eisenoxyd entspricht, da doch das Kobaltoxyd nicht mit dem Eisenoxyd, sondern mit dem Eisenoxydul isomorph ist. Jedoch eine genauere Analyse des Cyan-Kobalt-Kaliums, die ich mir noch vorbehalte, wird vielleicht auch diese Sache aufklären,

III.

*Ueber die Zusammensetzung der phosphorsauren  
und arseniksauren Bleierze;*

von

F. WÖHLER.

Wenn man die Resultate von Klaproth's Analysen der Grün- und Braunbleierze berechnet, so findet man, daß diese Fossilien nicht neutrales phosphorsaures Bleioxyd seyn können, und also nicht die Formel  $Pb P$  geben, nach welcher man sie bisher zusammengesetzt betrachtete. Ferner sieht man, daß Klaproth in allen diesen Fossilien Salzsäure fand. Ich wurde auf diese beiden Umstände aufmerksam, als ich das unten angeführte Bleifossil, von Leadhills in Schottland, untersuchte, und darin außer Phosphorsäure, ebenfalls einen Gehalt an Salzsäure fand. Dieses beständige Vorkommen von Salzsäure in einem krystallisirten Minerale von so verschiedenen Fundorten, schien mir weniger auf eine zufällige Beimengung als auf eine constante chemische Verbindung zu deuten. Indes, wenn man auch bei Klaproth's Analysen die Salzsäure als salzsaures Bleioxyd mit in Rechnung bringt, so erhält man dennoch keine bestimmte Formel, was aber daher führen könnte, daß Klaproth's Resultate nicht richtig sind, indem er, in Folge seiner Methode, weder den Gehalt an Phosphorsäure

noch an Bleioxyd richtig bestimmen konnte. Den erstern berechnete er aus dem mit essigsaurem Bleioxyd erhaltenen Niederschlage, welcher bekanntlich, nach verschiedenen Umständen, von sehr verschiedener Zusammensetzung seyn kann, und das Bleioxyd bestimmte er durch Fällung mit Schwefelsäure, wobei sehr viel schwefelsaures Bleioxyd aufgelöst bleibt oder sich beim Auswaschen wieder auflöst. Ich habe daher durch die folgenden, nach andern Methoden angestellten, Analysen versucht, die eigentliche Zusammensetzung dieser Mineralien auszumitteln.

#### 1. Grünbleierz von Zschoppau.

Es ist dieses dasselbe Grünbleierz, welches Klaproth zuerst untersuchte \*). Die Kryalle sitzen auf Schwerspath. — 1,0 Grm. reine, in Pulver verwandelte Kryalle, lösten sich in reiner Salpetersäure leicht und ohne Rückstand auf. Hat man nicht zu sehr verdünnte Säure genommen, und hat man die Auflösung durch Erwärmung befördert; so scheidet sich beim Erkalten, außer salpetersaurem Bleioxyde, Chlorblei in langen Nadeln ab. Die mit Wasser verdünnte, saure Auflösung wurde mit salpetersaurem Silber vermischt, wodurch Chlor Silber niederfiel, welches ausgewaschen, getrocknet und geschmolzen 0,104 Grm. wog, und 1,986 pr.Ct. Salzsäure im Minerale entspricht.

1,0 Grm. des Fossils wurde in Salpetersäure aufgelöst, die Auflösung mit Ammoniak gefällt, und

\*) Beiträge III. p. 146.

hierauf Hydrothionammoniak im Ueberschusse zugesetzt. Das entstandene Schwefelblei wurde abfiltrirt, getrocknet und durch concentrirte Salzsäure zersetzt. Das hierdurch erhaltene Chlorblei wog, nachdem es schwach geglüht war, 1,025 Grm., welche 82,287 pr. Ct. Bleioxyd im Fossile entsprachen.

Die von Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit Salzsäure im Ueberschusse versetzt. Nachdem alles Schwefelwasserstoffgas durch gelindes Erwärmen verjagt war, hatte sich ein schwach gelblicher Niederschlag gebildet, der aus reinem Schwefel bestand und keinen Arsenik enthielt. — In dem Chlorblei zeigte sich eine geringe Spur von Eisen. — Der Verlust bei dieser Analyse zeigt die Menge der Phosphorsäure an, und es bestünde demnach aus:

Bleioxyd	82,287
Salzsäure	1,986
Phosphorsäure (mit Spur von Eisen)	15,727

100,00

Oder aus:

Chlorblei	10,054	halb Blei	7,489
Phosphorsaurem Bleioxyd ( $PbP$ )	64,880		45,628
Ueberschuß an Bleioxyd	25,063		23,269

Man sieht aus dieser Aufstellung, daß die Menge des Bleies im phosphorsauren Salze 6mal, und die in dem überschüssigen Bleioxyde 3mal so groß ist, als die im Chlorblei, und daß das überschüssige Bleioxyd gerade hinreicht, um mit dem neutralen Salze ( $PbP$ ) basisches phosphorsaures Bleioxyd ( $Pb^3P^2$ ) zu bilden; man kann also dieser Ansicht gemäß dieses Grünbleiarz zusammengesetzt betrachten aus:

		Atome:
Chlorblei	1006	1
Basischem phosphorsaurem Bleioxyde	89,94	3
	<u>100,00</u>	

## 2. Weiße Varietät, eben daher.

Dieses Bleierz, welches ich, so wie die andern zu dieser Untersuchung benutzten Arten, der Gefälligkeit des Hrn. Prof. Weise verdanke, bildet ein großes Aggregat durcheinander gewachsener, sechsseitiger Säulen, ohne alle Gangart, und zeichnet sich durch eine fast vollkommen weiße Farbe vor den andern Fossilien dieser Art aus. Vor dem Löthrohre krySTALLISIRT es wie Grünbleierz, und giebt ausserdem einen Gehalt an Chlor und an Arseniksäure, und eine Spur von Kupfer zu erkennen.

3,591 Grm. des fein gepulverten und getrockneten Fossils, lösten sich ruhig und ohne Rückstand in reiner erwärmter Salpetersäure auf. Mit salpetersaurem Silber gefällt, wurden 0,371 Grm. geschmolzenes Chlor Silber erhalten, welche 2,548 pr. Ct. Chlor im Fossile anzeigen. Da Chlor eine große Menge Blei aufnimmt, so kam viel auf die genaue Bestimmung des ersteren an, und der Versuch wurde daher noch einmal mit 9,0 Grm. des Fossils wiederholt. Diese gaben 0,938 Grm. geschmolzenes Chlor Silber, welche also 2,571 pr. Ct. Chlor im Minerale entsprachen.

Die genaue Scheidung der Phosphorsäure und Arseniksäure glaubte ich anfangs auf die Weise bewirken zu können, dass ich das fein gepulverte und gewogene Mineral in einem Strome von Schwefelwaf-

Schwefelwasserstoffgas erhitzte. Es destillirte hierbei zwar eine Menge Schwefelarsenik ab, und die Masse schien ganz in Schwefelblei verwandelt zu seyn; indess zeigte es sich doch nachher, daß, wahrscheinlich durch anfangende Schmelzung der abgeschiedenen Phosphorsäure und des so leicht schmelzbaren Minerals selbst, die Masse zusammengebacken und dadurch die vollständige Zersetzung der Arseniksäure im Minerale verhindert worden war. Es wurde daher auf folgende Art verfahren:

2,112 Grm. trocknes Pulver wurden in Salpetersäure aufgelöst, die Auflösung mit Ammoniak im Ueberschuß versetzt, hierauf Hydrothionammoniak zugesetzt und damit digerirt. Das niedergefallene Schwefelmetall wurde abfiltrirt, und mit dem Filter mit rauchender Salpetersäure oxydirt. Das hierdurch erhaltene Schwefelsäure Bleioxyd, wog, geglüht, 2,33 Grm. = 81,15 pr. Ct. Bleioxyd im Fossile \*).

Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit, welche die Arseniksäure und Phosphorsäure enthielt, wurde mit Salzsäure sauer gemacht, wodurch Schwefelarsenik niederfiel. Dieser setzte sich aber, wegen seiner Auflöslichkeit in Hydrothionwasser, nicht eher vollständig ab, als bis alles in der Flüssigkeit enthaltene Schwefelwasserstoffgas durch gelindes Erwärmen verjagt worden war. Er wog, ausgewaschen und ge-

\*) Nach einem zweiten Versuche wurden 80,73, und nach einem dritten, wo das Fossil unmittelbar durch Schwefelsäure zersetzt wurde, 79,8 pr. C. erhalten. Das Mittel von diesen dreien ist 80,55.



trocknet, 0,14 Grm. Er wurde in rauchender Salpetersäure aufgelöst und die Schwefelsäure mit Baryt gefällt. Der geglühte schwefelsaure Baryt entsprach 0,10829 Schwefel, welche, von 0,14 abgezogen, 0,03171 Arsenik geben, welcher 0,01686 Sauerstoff aufnimmt und also 2,299 pr. Ct. Arseniksäure im Fossile entspricht. Der Verlust bei der Analyse zeigt die Menge der Phosphorsäure an <sup>\*)</sup>, und dieses Bleierz wäre demnach zusammengesetzt aus:

Bleioxyd	80,55
Salzsäure	1,99
Arseniksäure	2,30
Phosphorsäure	14,13
	<u>98,97</u>

Oder aus:

Chlorblei	10,09	hält Blei	7,519
Basisch phosphor. Bleioxyd	80,37	}	67,718
Basisch arsenik. Bleioxyd	9,01		
	<u>99,47</u>		

<sup>\*)</sup> Ich versuchte zwar, dadurch die Menge der Phosphorsäure direct zu bestimmen, dass ich die vom Schwefelarsenik abfiltrirte Flüssigkeit mit salzsaurem Kalke und Ammoniak vermischte. Der hierdurch entstandene Niederschlag schien  $\text{Ca}^2 \text{P}^2$  zu seyn, und zeigte, wie aus einer Analyse mit Schwefelsäure hervorging, 13,1 pr. Ct. Phosphorsäure im Fossile an. Da aber dieser phosphorsaure Kalk im frisch gefällten Zustande in Salmiakauflösung in ganz bemerklicher Menge auflöslich ist, so kann diese Bestimmung der Phosphorsäure nicht richtig seyn; da aber, auf der andern Seite, ihre Menge, wenn man sie aus dem Verluste berechnet, ohne Zweifel zu groß ausfällt, so ist es wohl am wahrscheinlichsten, dass das Mittel aus diesen beiden Zahlen (13,1 und 15,16) die richtige Menge derselben bestimmt, und diese wäre dann 14,13 pr. Ct.

Da Phosphorsäure und Arseniksäure isomorph sind, so war voraus zu sehen, daß ihre Vermischung keinen Einfluß auf das Mischungsverhältniß in diesen Mineralien haben werde, und man sieht, wie schön sich dies im gegenwärtigen Falle erweist, da ungeachtet der Gegenwart von 9 pr. Ct. arseniksaurem Salze, das Verhältniß des Bleis im Chlorblei zu dem in den beiden Salzen zusammengenommen ganz daselbe ist, wie im vorhergehenden Minerale, das heißt, die Menge des Bleis in den isomorphen Salzen ist 9mal größer als die im Chlorblei, denn

$$7,519 \times 9 = 67,671.$$

### 3. Arseniksaures Bleierz von Johann-Georgenstadt.

Dies ist das bekannte schöne Bleifossil, welches fast immer in wachsgelben, mit Zuspitzungen versehenen Säulen, oder doppelt sechseckigen Pyramiden vorkommt, und dessen qualitative Zusammensetzung zuerst von Valentin Rose, ganz richtig bestimmt wurde\*).

1,397 Grm. Pulver von reinen Krytallen wurde durch längere Zeit fortgesetzte Digestion mit concentrirter Schwefelsäure zersetzt. Es entwickelten sich dabei viele salzsaure Dämpfe, welche, wie ich mich durch besondere Versuche überzeugs, so wenig wie bei den vorhergehenden Mineralien, Flußsäure enthielten. Das schwefelsaure Bleioxyd wurde mit Alkohol ausgewaschen, getrocknet und geglüht; es wog 1,43 Grm., die 1,052 Oxyd enthielten, also 75,59

\*) Gehlen's N. J. d. Chemie III. p. 65, und dessen Journ für Chemie, Phys. etc. I. 222.

pr. Ct. Bleioxyd im Fossile entsprechen. Es enthielt eine Spur von Eisenoxyd.

Die vom schwefelsauren Blei abgelaufene Flüssigkeit wurde mit vielem Wasser verdünnt, mit Ammoniak neutralisirt, hierauf mit Hydrothionammoniak versetzt, und dann mit Salzsäure gefällt. Es fiel hierdurch eine Menge Schwefelarsenik nieder, welcher abfiltrirt, sorgfältig getrocknet und gewogen wurde. Er wurde hierauf in rauchender Salpetersäure aufgelöst, und die Schwefelsäure mit Baryt gefällt. Die hieraus berechnete Menge Schwefels zeigte 21,19 pr. Ct. Arseniksäure im Fossile an.

Die vom Schwefelarsenik abfiltrirte Flüssigkeit gab, mit Ammoniak und salzsaurem Kalk vermischt, einen geringen Niederschlag, aus dem sich vor dem Löthrohre mit Eisen leicht eine magnetische Kugel von Phosphoreisen reduciren liefs. Aus dem oben angegebenen Grunde bestimme ich indess die Menge der Phosphorsäure aus dem Verluste bei dieser Analyse, wonach sie 1,41 beträgt \*). — Dieses Mineral besteht demnach aus:

Bleioxyd (mit Spur von Eisen)	75,59
Salzsäure . . . . .	1,89
Arteniksäure . . . . .	21,20
Phosphorsäure . . . . .	1,32
	<hr/>
	100,00

\*) Nur wenn man grössere Stückchen des Fossils auf der Kohle vor dem Löthrohr reducirt, läst sich eine kleine, zurückbleibende Kugel von phosphorsaurem Blei bemerken.

Oder aus;

Chlorblei . . . . .	9,60	hält Blei	7,15
Basisch arsenikf. Bleioxyd	82,74	}	63,05
Basisch phosphorf. -	7,50		
<hr/>			
	99,84		

Man findet also auch hier, daß, obgleich Arseniksäure die vorwaltende Säure ist, das Verhältniß des Bleis in den Salzen zu dem in der Chlorverbindung dasselbe bleibt.

#### 4. Bleifossil von Leadhills in Schottland.

Dieses Mineral ist in kleinen, orangenrothen, sechsseitigen Säulen krystallisirt, und ist ein häufiger Begleiter des Weissbleierztes von diesem Fundorte. Vor dem Löthrohre verhält es sich wie die vorhergehenden. Die Analyse, welche dadurch veranlaßt war, daß man dieses Mineral für wolframsaures Blei ausgegeben hatte, wurde mit 0,917 Grm. auf dieselbe Art, wie die der vorhergehenden Mineralien angestellt, und gab

Bleioxyd . . . . .	82,46
Salzsäure . . . . .	1,95
Phosphorsäure . . . . .	15,50
Spur von Eisen und Arseniksäure.	
<hr/>	
	98,91

Oder

Chlorblei . . . . .	9,91	hält Blei	7,40
Basisch phosphorsaures Bleioxyd	88,16	-	67,45

Das heißt, auch hier ist dasselbe bestimmte Verhältniß zwischen der Menge des Chlorbleis und der

des phosphorsauren Bleioxyds, indem der Bleigehalt im letzteren ~~gmal~~ grösser ist als im ersteren.

Ich habe mich endlich überzeugt, daß außer diesen und den andern Mineralien dieser Art, welche Klaproth u. Val. Rose untersuchten, und in welchen allen sie Chlor fanden, auch noch die von folgenden Fundorten diesen Bestandtheil enthalten; nämlich *Grünbleierz* von *Freyburg* im Breisgau, von *Beresofsk* in Sibirien; und von *Clausthal* auf dem Harz; *Braunbleierz* von *Poullouen* in der Bretagne und von *Rheinbreitbach*. Es ist sehr leicht vor dem Löthrohre die Salzsäure in diesen Mineralien zu entdecken. Die Reaction mit Kupfer zeigt sich sehr deutlich, aber man hat in diesem Falle gar nicht nöthig, auf diese Art zu verfahren, sondern es ist schon hinreichend, ein kleines Stück des Fossils in eine geschmolzene Perle von Phosphorsalz zu stecken und damit zu schmelzen. Die Salzsäure entweicht dann mit Aufbrausen und läßt sich auf eine auffallende Art durch ihren Geruch erkennen.

Das Hauptresultat, welches sich also aus dieser Untersuchung ergeben hat, ist: daß alle die Mineralien, welche Haüy unter dem Namen *Plomb phosphaté* begreift, und welche die Werner'schen Gattungen *Grünbleierz* und *Braunbleierz* bilden, chemische Verbindungen sind von 1 Atom Chlorblei und 3 Atomen basisch phosphorsaurem oder arseniksaurem Bleioxyde, und daß sich darin Phosphorsäure und Arseniksäure entweder ganz einander ersetzen oder in unbestimmten Verhältnissen mit einander vermischen können, ohne daß dadurch weder die Kry stallform noch das relative Verhältniß des Bleis in dem basi-

schen Salze zu dem im Chlorblei verändert wird. Die Formel für diese Mineralien ist daher

$PbCl^2 + 3 Pb^3 A^2$ , worin *A* (acidum) sowohl Phosphorsäure als Arseniksäure, oder beide vermischt, bedeutet.

Die Natur dieser Verbindungen ist von nicht gewöhnlicher Art, indem wir hier eine Chlorverbindung, also einen sauerstofffreien Körper, mit einem oxydirten Körper verbunden sehen, der zu der Klasse der eigentlichen Salze gehört. Wir kennen noch zu wenige Verbindungen dieser Art, als daß ich es wage, etwas über die Art, wie man dieselben nach den elektrochemischen Ansichten zusammengesetzt betrachten könnte, zu äußern. Indefs erlaube ich mir, auf analoge Verbindungen hinzuweisen, welche ich früher einmal beschrieben habe<sup>\*)</sup>, und welche aus salpetersaurem Silberoxyd und Cyanmetallen, also den Chlorverbindungen analogen Körpern, zusammengesetzt sind. Auch scheint das von Klaproth untersuchte sogenannte Hornblei von *Matlock* hierher zu gehören, welches aus gleichen Atomen Chlorblei und kohlensaurem Bleioxyd zusammengesetzt ist.

Was die Nomenclatur dieser Mineralien betrifft, so ist es klar, daß die Benennungen: phosphorsaures und arseniksaures Blei, eben so unrichtig sind, als die Benennung salpetersaures Silber für die genannten Cyanverbindungen. Reines, basisches phosphorsaures oder arseniksaures Bleioxyd, welches den einen Bestandtheil dieser Fossilien ausmacht, ist bis

<sup>\*)</sup> Poggendorff's Annalen B. I. 231.

jetzt noch nicht in dem Mineralreiche vorgekommen, und noch viel weniger die neutrale Verbindung. Grün- und Braunbleierz kann man sie auch nicht nennen, weil es gelbe und rothe Verbindungen dieser Art gibt. Es scheint mir daher für diese Mineralien ein neuer Name nothwendig zu seyn, dessen Bildung ich dem Gründer des electrochemischen Systems in der Mineralogie, welcher der Schöpfer schon so vieler glücklich gewählter Namen ist, überlassen möchte.

---

## IV.

*Ueber die in den Meteorsteinen vorkommenden  
krySTALLisirten Mineralien;*

von

GUSTAV ROSE.

Die erdigen Meteormassen lassen sich nach ihrer Struktur in 2 Abtheilungen bringen. Die einen bestehen aus einer dichten meistens grauen Hauptmasse, bei welcher man ausser dem zuweilen fein eingesprengten, gediegenen Eisen mit bloßen Augen keine weitem Gemengtheile erkennen kann; die andern sind deutlich aus verschiedenen Substanzen zusammengesetzt, die untereinander scharf getrennt und körnig miteinander verbunden sind, wie die Gemengtheile aus denen der Granit, Sienit und Dolerit bestehen. Zu den erstern gehören unter andern die Meteorsteine von Ensisheim, Mauerkirchen, Lissa, Barbotan, Aigle, Dorominsk, zu den letztern die Meteorsteine von Stannern und Juvenas. Ich habe versucht, die Mineralien, aus welchen die letztern bestehen, zu bestimmen, indem es mir für die Kenntniss der Meteorsteine wichtig schien, nicht bloß ihre fernern Bestandtheile kennen zu lernen, wie sie uns die bisher angestellten Analysen gegeben haben, sondern auch ihre näheren, ebenso wie wir bei einer zusammengesetzten Gebirgsart, wie beim Granite, nicht bloß wissen wol-



len, daß er aus Kiesel-erde, Thonerde, Kali, Talk-erde, Eisenoxydul etc. besteht, sondern daß er ein körniges Gemenge von Quarz, Feldspath und Glimmer sey. Ich habe mich bei den so zusammengesetzten Meteorsteinen besonders mit dem Meteorstein von *Juvenas* beschäftigt, weiß bei ihm von allen die ich kenne, die Gemengtheile am kenntlichsten waren, und in der K. Mineralien-Sammlung zu Berlin sich von ihm zwei sehr gute Stücke befinden, von denen das eine ein Geschenk des Herrn Alexander v. Humboldt ist, das andre Herr Prof. Weiss für die Sammlung zu kaufen Gelegenheit hatte.

Der Meteorstein von *Juvenas* ist ein körniges ziemlich bröckliches Gemenge, das hauptsächlich aus 2 Gemengtheilen, einem braunen und einem weissen, besteht, welche ziemlich in gleicher Menge in ihm enthalten sind. An manchen Stellen finden sich zwischen diesen auch noch strohgelbe Blättchen, die aber an andern Stellen ganz fehlen, und hier und da findet sich auch ein metallisches Fossil in kleinen Kry stallen oder Körnern eingesprenkt. Er hat zuweilen Höhlungen und Löcher, und an den Wänden dieser fand ich besonders von der braunen Substanz Kry stallen, deren Form ich genau bestimmen konnte. Es ergab sich hieraus, daß dieser braune Gemengtheil *Augit* sey, und ich habe hier Kry stallen gefunden, deren Flächen hinlänglich glatt und glänzend waren, um ihre Neigung gegeneinander mit dem Reflexionsgoniometer zu messen, wenn gleich die Bilder, die die Flächen gaben, nicht so scharfe Umrisse hatten, daß sie eine große Genauigkeit der Messung verstatteten. Die Form dieser Kry stallen ist die, welche der *Augit* immer hat, wenn er in-

irgend eine Masse, wie Basalt oder Lava, eingewachsen vorkommt, und welche ich Fig. 1 abgebildet habe. Es ist ein schwach geschobenes Prisma  $M$  mit den Abstumpfungsf lächen  $r$  und  $l$  der scharfen und der stumpfen Seitenkanten, das an den Enden mit einer Zuzschärfung mit schieflaufender Endkante begrenzt ist, deren Zuzschärfungskante gegen die Abstumpfungsf läche der scharfen Seitenkante geneigt ist. Es fanden sich auch öfter noch die Flächen  $o$ , als Abstumpfungsf lächen der Kanten zwischen  $s$  und  $M$ , die sich sonst bei dem Augit des Basalts nur selten und gewöhnlich nur sehr klein finden, die aber hier noch viel grösser vorkamen, als ich sie gezeichnet habe. Der Winkel der sich am besten messen liess, war der von  $M$  gegen  $l$ ; ich fand ihn von  $136^{\circ} 3'$  bis  $136^{\circ} 5'$ .

Die Farbe dieses Augits ist dunkel grünlichbraun, der Glanz auf den Kry stallflächen ziemlich bedeutend. Vor dem Löthrohre schmilzt er an den Kanten zu einem schwarzen Glase, wenn man ihn in der Zange mit Platinspitzen hält, und wird dann vom Magnete angezogen, was er vorher nicht wird. In Borax löst er sich langsam aber vollständig auf, und zeigt die Reactionen des Eisens; in der äussern Flamme geschieht das Auflösen mit Brausen. Das Glas ist, so lange es noch heiss ist, in der innern Flamme geschmolzen, grün, in der äussern roth, beide Farben verschwinden fast gänzlich nach dem Erkalten. In Phosphorsalz wird dieser Augit nur in sehr geringem Grade aufgelöst, er bleibt meistens unaufgelöst in der Kugel. Mit wenig Soda schmilzt er zu einer schwarzen Kugel; mit mehr Soda geht die Masse in die Kohle, und man erhält durch Wegschl ämmen der mit Soda ge-

fränkten Kohle auf die bekannte Weise regulinisches Eisen.

Schwieriger als die Bestimmung des Augits war die des weissen Gemengtheils in dem Meteorstein von Juvenas. Obgleich er sich an manchen Stellen in noch weit größern Parthien findet als der Augit, und man in ihnen einen sehr deutlichen blättrigen Bruch wahrnimmt, so waren doch die Krystalle, die sich an den Seiten der Höhlungen finden, so klein, daß ich sie nicht habe messen können. Haüy \*) hielt diesen weissen Gemengtheil für Feldspath, und Laugier \*\*) glaubt eine Bestätigung dieser Meinung in der Analyse, die er mit dem Meteorstein von Juvenas angestellt hat, gefunden zu haben, bei welcher er außer Kieselerde und andern 10,4 pr. C. Thonerde und 0,2 Kali erhielt. Wäre aber dieser Gemengtheil wirklich Feldspath, so müßte, da er ungefähr die Hälfte und an manchen Stellen offenbar die größere Hälfte der Masse des Steins ausmacht, die Analyse nicht 0,2, sondern an 8 pr. C. Kali gegeben haben, denn der Feldspath enthält davon 16,31. Auch überzeugte ich mich bald, daß die Form nicht die des Feldspathes sey, indem ich bei den derben Partien sehr häufig zwillingartig verwachsene Stücke fand, und bei diesen bildeten die Blätterdurchgänge einspringende Winkel, die ich aber nicht messen konnte, da ich keine Stücke fand, die hiezu glänzend genug gewesen wären. Es war mir hiernach aber sehr wahrscheinlich, daß dieser weisse Gemengtheil entweder Albit, Labrador oder

\*) *Traité de mineralogie*, ed. II. t. III. p. 537.

\*\*) *Gilberts Annalen* 1822. St. 6. S. 204.

Anorthit sey, womit mir auch die äußerst kleinen Krystalle, die an den Seiten der Höhlungen saßen, ganz übereinzukommen schienen, und von welchen einer die in Fig. 2 abgebildete Form zu haben schien, welches ein Zwillingakrystall ist, wie er beim Albit und Anorthit vorkommt und beim Labrador vorkommen kann \*).  $l$  und  $l'$  sind die vordern Seitenflächen der beiden Krystalle des Zwillings,  $M$  die Abstumpfungsfächen der scharfen Seitenkanten, parallel welchen beide Krystalle zusammengewachsen sind,  $P$  u.  $x$  die schiefangefetzten Endflächen der vordern und hintern Seite. Die Flächen  $P$  und  $P'$ , und  $x$  und  $x'$  machen gegeneinander einspringende Winkel, das charakteristische Kennzeichen der von dem Feldspath verschiedenen, aber verwandten Mineralien.

Anorthit konnte dieser weisse Gemengtheil nicht seyn, da Laugier gefunden hat, daß Säuren den Meteorstein nur mit Schwierigkeit angreifen, der Anorthit sich dagegen mit ziemlicher Leichtigkeit in Säuren auflöst. Ist er Albit, so müßte er Natron enthalten; und wenn man wieder annimmt, daß er die Hälfte von der Masse des Steins ausmacht, ungefähr 6 pr. C., da der Albit 11,45 pr. C. Natron enthält. Dies giebt aber Laugier in seiner Analyse nicht an. Da indess Laugier bei dieser Analyse einen Verlust von 7,8 pr. C. erlitten hat \*\*), so glaubte ich wenigstens nachsehen zu müssen, ob nicht in dem Steine

\*) Vergl. meine Abhandlung über Feldspath, Albit, Labrador und Anorthit in Gilberts Annal. 1823. St. 2. S. 173. (Band LXXIII.)

\*\*) Gilberts Annal. 1822. St. 6. S. 208.

Natron vorhanden sey. Ich unternahm daher eine Analyse des Meteorsteins von Juvenas, bei welcher ich mein vorzüglichstes Augenmerk auf das in ihm enthaltene Alkali richtete, und deshalb hiezu die Methode wählte, die Berzelius für die Analyse alkalischer Mineralien vorgeschlagen hat. Ich löste 3,45 Grammen von der Masse des Meteorsteins, ohne die weißen Körner besonders auszusuchen, in rauchender Flußsäure auf, setzte dann Schwefelsäure hinzu, erwärmte die Masse erst etwas, und rauchte sie dann völlig bis zur Trockenheit ab, wodurch alles flüchtigsaures Gas und alle überschüssig zugesetzte Schwefelsäure verjagt wurde. Die trockne Masse wurde mit Wasser digerirt, und dann filtrirt, wobei die Talkerde als Gyps größtentheils zurückblieb. Die übrige Talkerde, welche sich aufgelöst hatte, wie die Thonerde und das Eisenoxyd, wurde mit kohlenf. Ammoniak, wozu ich etwas oxalsaures Ammoniak setzte, präcipitirt. Die durchgelaufene Flüssigkeit ließ ich in einem kleinen Glase krySTALLISIREN, ich konnte aber unter den KrySTALLen nur KrySTALLe von Bittersalz erkennen. Um die Talkerde von dem Alkali, das sie enthalten konnten, zu trennen, bediente ich mich der Methode, die mein Bruder bei der Analyse des Glimmers, angewandt hat \*). Ich präcipitirte die Schwefelsäure durch essigsauren Baryt, rauchte die essigsaure Talkerde bis zur Trockenheit ab; und glühte diese, um sie in kohlen saure Talkerde zu verwandeln, die nur sehr wenig auflöslich ist, und woraus also das Alkali mit Wasser ausgezogen werden kann. Die so er-

\*) Gilberts Annalen 1822 B. 71. S. 13.

haltene Auflösung wurde zur trocknen Masse abgedampft, die 0,032 Grm. wog, und 1,02 pr. C. ausmacht. Sie zerfloß nicht an der Luft, und gab weder mit Platinsolution noch mit Weinsäure einen Niederschlag, war also kohlensaures Natron. Diese 1,02 pr. C. kohlensaures Natron entsprechen aber 0,60 pr. C. reinem Natron, welcher Gehalt offenbar viel zu klein ist, wenn man annimmt, daß der weiße Gemengtheil im Meteorstein von Juvenas Albit sey, der aber eher mit der Annahme sich vereinigen läßt, daß dieser Gemengtheil Labrador sey, indem der Labrador nach Klaproth's Analyse 3,5 bis 4 pr. C. Natron enthielt.

Es wurde mir also durch diese Untersuchung sehr wahrscheinlich, daß der weiße Gemengtheil im Meteorstein von Juvenas, wenn er kein neues Mineral ist, wie ich in der That mehrere Mineralien kenne, die in ihrer Form große Aehnlichkeit mit dem Albit, Labrador und Anorthit haben, in ihren Winkeln aber abweichen, *Labrador* seyn könne, womit seine Form, und sein Verhalten vor dem Löthrohre stimmen. Er ist nämlich ohne Zusatz vor dem Löthrohre fast ganz unschmelzbar, oder nur sehr schwer an den Kanten schmelzbar, wird in Borax sehr langsam zu einem klaren Glase, und in Phosphorsalz nur in sehr geringer Menge aufgelöst. Das angewandte Stückchen sieht man stets im Phosphorsalze liegen, rundet sich aber an den Kanten ab, und wird opalähnlich. Mit wenig Soda schmilzt er zu einem weissen trüben Glase.

Die gelben Blättchen, die ich in dem Meteorstein von Juvenas fand, konnte ich ihrer Form nach nicht

bestimmen. Sie schmelzen vor dem Löthrohre, in der Zange mit Platinspitzen gehalten, an den Kanten zu einem schwarzen Glase, und werden dann vom Magnete angezogen. In Phosphorsalz lösen sie sich schwer auf mit Hinterlassung von Kieselerde. Das Glas wird schwach mit der Farbe des Eisens gefärbt.

Außer diesen 3 Gemengtheilen findet sich hier und da noch in dem Meteorstein von Juvenas ein metallisches Fossil eingesprengt. Die Farbe desselben steht in der Mitte zwischen stahlgrau und kupferroth; es findet sich meistens nur in kleinen Körnern, zuweilen in kleinen Kry stallen. Ich habe 2 Kry stalle gefunden, an dem einen waren hauptsächlich nur 2 Flächen zu sehen, die aber recht glatt und glänzend waren, und sich sehr gut messen ließen; das andre war ein vollständiger sehr ausgebildeter Kry stall, dessen Flächen nicht so gut zu messen waren. Dieser letztere hatte die in Fig. 4 abgebildete Form. Er bildete eine sechsseitige Pyramide *P*, bei welcher die Endspitze durch die Fläche *o*, die Endkanten durch die Flächen *v*, die Seitenkanten durch die Flächen *r* und die Seitenecken durch die Flächen *t* gerade abgestumpft waren. Außerdem fanden sich noch die Flächen einer niedrigeren Pyramide *s* als Abstumpfungsflächen der Kanten zwischen *P* und *o*. Ich fand bei diesem Kry stall die Neigung der Pyramidenflächen in den Endkanten ungefähr  $127^{\circ} 25'$ ; die Neigung einer Pyramidenfläche gegen die Endfläche ungefähr  $116^{\circ} 57'$ , und die Neigung von *P* gegen *s*  $160^{\circ} 54'$ . Bei dem andern Kry stall fand ich die Neigung der beiden Flächen gegeneinander, die man hauptsächlich erkennen konnte,  $126^{\circ} 49'$ , als Mittel aus 5 Messungen, von denen die abweichend-

sten um 12 Minuten voneinander verschieden waren. Es war dieser Winkel also offenbar der, den 2 Pyramidenflächen in der Endkante untereinander bilden, und ich habe ihn bei der Berechnung der übrigen zum Grunde gelegt, da ich diese Messung bei den bessern Bildern, die die Flächen reflectirten, für genauer halte, als die, welche ich bei dem vollständigen Krystall angestellt habe. Es ergibt sich hieraus für die Queraxen  $a$  und die Hauptaxe  $c$  (s. Fig. 5) das Verhältniß von  $\sqrt{0,3303} : 1$ , und berechnet man hiernach die hauptsächlichsten vorkommenden Winkel mit der Annahme, daß die Höhe der stumpfern Pyramide  $s$  bei gleicher Basis mit der schärfern Pyramide  $P$  nur die Hälfte der Höhe dieser ist, wie sich dies aus den angeführten Messungen ergibt, so sind sie folgende:

$$P \text{ gegen } P = 126^\circ 49'$$

(in der Endkante)

$$P \text{ gegen } o = 116 \quad 27$$

$$P \text{ — } s = 161 \quad 19$$

$$P \text{ — } v = 153 \quad 24\frac{1}{2}$$

$$v \text{ — } o = 119 \quad 53$$

$$r \text{ — } r = 120$$

$$r \text{ — } t = 150$$

$$r \text{ und } t \text{ — } o = 90$$

Die Formeln für die Flächen sind nach der Bezeichnungsweise des Hrn. Prof. Weiss folgende:

$$P = \left| \frac{c}{a : a : \infty a} \right|$$

$$s = \left| \frac{c}{2a : 2a : \infty a} \right|$$

$$o = \left| \frac{c}{2a : a : 2a} \right|$$



$$o = \left[ \frac{\infty a : \infty a : \infty a}{\infty c} \right]$$

$$r = \left[ \frac{a : a : \infty a}{\infty c} \right]$$

$$t = \left[ \frac{2a : a : 2a}{\infty c} \right]$$

Diese Form, wie auch die Farbe, machen es wahrscheinlich, daß dieses metallische Fossil *Magnetkies* sey. Der Magnetkies kommt zwar gewöhnlich nur derb vor, doch zuweilen auch, wie zu Kongeberg und einigen andern Orten, in Kry stallen, welches reguläre sechsseitige Säulen mit geradangesetzten Endflächen und abgestumpften Endkanten sind. Die Abstumpfungsflächen dieser Endkanten habe ich indessen nicht so glatt gefunden, daß ich ihre Neigung mit dem Reflexionsgoniometer hätte messen können. Bournon, der diese Kry stalle (B. Cat. Fig. 174) zuerst beschrieben hat \*), giebt die Neigung der Abstumpfungsflächen gegen die Endfläche zu  $102^{\circ} 13'$  an. Außer diesen Kry stallen führt er noch andre an, an denen die Abstumpfungsflächen größer geworden sind, und sechsseitige Pyramiden mit gerad abgestumpfter Endspitze bilden (B. Cat. Fig. 176), dann sechsseitige Säulen mit abgestumpften Seitenkanten (B. Cat. Fig. 172), sechsseitige Säulen mit abgestumpften Ecken (B. Cat. Fig. 173) und sechsseitige Säulen mit abgestumpften Ecken und abgestumpften Seitenkanten (B. Cat. Fig. 175). Die Neigung der Abstumpfungsflächen der Ecken gegen die Endfläche ist nach Bournon  $135^{\circ}$ .

\*) Catalogue de la collection minéralogique particulière du roi par M. le comte de Bournon p. 317.

Die Abstumpfungsfächen der Endkanten in Fig. 174 könnte man ansehen als eine sechsseitige Pyramide mit doppelt so großer Höhe, als die hat, von der ich ausgegangen bin, und die Neigung ihrer Flächen gegen  $\sigma$  würde nach meinen Annahmen alsdann betragen  $103^{\circ} 58'$ ; die Abstumpfungsfächen der Ecken in Fig. 173 wären eine sechsseitige Pyramide von gleicher Ordnung mit  $\nu$ , und von nur halb so großer Höhe bei gleicher Basis mit dieser, die Neigung ihrer Flächen gegen  $\sigma$  betrüge alsdann  $138^{\circ} 19'$ . Dieselben Pyramiden aber, die ich beobachtet habe, giebt Bournon nicht an. Läßt es indess die Form noch zweifelhaft, ob das metallische Fossil im Meteorstein von Juvenas Magnetkies sey, so ergibt sich dies ganz bestimmt aus seinem Verhalten vor dem Löthrohr. In einem kleinen Kolben mit dem Löthrohr erhitzt, giebt er kein merkbares Sublimat, schmilzt aber und wird nun stark magnetisch, was er vor dem Erhitzen in einem Kolben nicht war. In einer offenen Röhre erhitzt, wird er geröstet, und die ausströmende Luft riecht stark nach schweflichter Säure. Auf der Kohle in der innern Flamme erhitzt, schmilzt er leicht zu einer Kugel, die noch fortfährt zu glühen, nachdem man schon lange zu blasen aufgehört hat; sie erstarrt dann plötzlich, erhält eine matte Oberfläche, und wird auch stark vom Magnete angezogen. Die geröstete Probe reagirt mit den Flüssigkeiten nur auf Eisen. Dieses Verhalten vor dem Löthrohre ist also vollkommen wie das des Magnetkieses.

Indessen ist dieser Magnetkies aus dem Meteorstein von Juvenas nicht magnetisch. Ich betrachte diesen Umstand nun zwar nicht für ein Hinderniß

jenes Schwefeleisen für Magnetkies zu erklären, denn die Stärke des Magnetismus ist überhaupt beim Magnetkies in den Stücken von den verschiedenen Fundorten sehr verschieden \*), glaubte aber doch, es könne durch eine Beimischung von Schwefelnickel herrühren, denn der Haarkies von Johann Georgenstadt ist nicht magnetisch, und Laugier hat, wenn auch nicht in dem Meteorsteine von Juvenas, doch in dem ihm sehr ähnlichen von Stannern Nickel gefunden. Ich löste deshalb in Ermangelung des Magnetkieses aus dem Meteorsteine von Juvenas kleine Körner Magnetkies aus dem Meteorstein von Stannern, die aber in ihrem Ansehen und in ihrem Verhalten vor dem Löthrohr vollkommen mit dem aus dem Meteorsteine von Juvenas übereinstimmten, in Salzsäure auf. Die Auflösung geschah mit Leichtigkeit und unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas. Ob etwas Schwefel abgeschieden wurde, konnte ich nicht bemerken, da die angewandten Stückchen nicht frei von ansetzendem Nebengestein waren, die unaufgelöst blieben. Ich setzte darauf Salpetersäure zur Auflösung, und kochte sie, um das Eisen in Oxyd zu verwandeln, und fällte dieses dann mit Ammoniak. Die filtrirte Flüssigkeit war ganz klar und farblos, und gab auch mit hinzugesetztem Hydrothionammoniak kei-

\*) Auch der Iserin von der Iserwiese im Riesengebirge ist, wie Herr Prof. Weiss gefunden hat, in einigen Körnern stark magnetisch, in andern fast gar nicht. Mein Bruder hat ein Korn vom Iserin analysirt, welches stark magnetisch war, und ein anderes, welches fast gar nicht magnetisch war, in beiden aber dieselbe Zusammensetzung gefunden †).

†) Poggendorff's Annal. 1825. St. 2. S. 168.

nen Niederschlag, enthielt also kein Nickel oder sonst noch ein anderes Metall.

Was nun die übrigen Meteorsteine anbelangt, so ähnelt von denen, die ich kenne, keiner dem von Juvenas so sehr, wie der Meteorstein von *Stannern*. Dafs auch er Magnetkies enthalte, habe ich schon angeführt; außerdem enthält er noch einen weissen und einen braunen Gemengtheil, die wahrscheinlich dasselbe feldspathähnliche Fossil und Augit sind, wie vom letzteren es auch schon Mohs vermuthet hat<sup>\*)</sup>. Die gelben Blättchen, die sich in dem Meteorstein von Juvenas finden, habe ich in dem von *Stannern* nicht gesehen. Laugier erwähnt noch der Aehnlichkeit des Meteorsteins von *Jonzac* mit dem von Juvenas, und vergleicht auch hiermit den Meteorstein von *Lontalax* bei Viborg, den Nordenskiöld beschrieben hat. Ich habe beide nicht gesehen.

Merkwürdig ist die Aehnlichkeit des Meteorsteins von Juvenas mit dem *Dolerite* vom Meissner in Hessen; worauf auch schon Mohs aufmerksam gemacht hat. Er bildet ein ganz ähnliches nur noch viel grobkörnigeres Gemenge von Augit und wahrscheinlich Labrador, wie der Meteorstein von Juvenas. Dafs der weisse Gemengtheil in jenem nicht Feldspath sey, sieht man an den einspringenden Winkeln, die bei den Zwillingskrystallen die Blätterdurchgänge mit einander bilden. Hiernach wären also ein Theil der Meteorsteine offenbar Dolerite.

Unter den übrigen Meteorsteinen, die sich in der Königl. Mineralien-Sammlung in Berlin befinden, habe

<sup>\*)</sup> Grundriss der Mineralogie von Fr. Mohs, 2ter Thl. S. 313.

ich keine krySTALLisirten Mineralien bemerken können, ausser in dem Pallaschen Meteor Eisen. Es ist bekannt, dass dieses Meteor Eisen voller runder Höhlungen ist, in welchen sich meistens runde Körner einer gelblichen Substanz finden, die mit dem Olivin und dem Chrysolithe verglichen worden ist, und worin auch Stromeyer \*) und Walnstedt \*\*) ganz dieselbe Zusammensetzung gefunden haben. Biot \*\*\*) hat diese Körner in optischer Hinsicht untersucht, und gezeigt, dass sie nicht bloß eine geschmolzene Masse wie Glas sind, sondern eine ganz krySTALLinische Struktur und wie der Chrysolith 2 Axen doppelter Strahlenbrechung haben. Man hat an diesen Körnern auch wohl einzelne KrySTALLflächen beobachtet, es ist mir indessen nicht bekannt, dass man unter ihnen vollständige KrySTALLe gefunden hätte. Ich war daher sehr überrascht, als ich unter den losen Olivinkörnern aus dem Pallaschen Meteor Eisen, die sich in der Königl. Sammlung in Berlin befinden, einen fast vollständigen KrySTALL fand, der nicht allein eine Menge Flächen, sondern auch so glatte und glänzende Flächen hatte, dass sie sich zu sehr genauen Messungen eigneten. Ich glaube daher nichts Ueberflüssiges zu thun, wenn ich diesen KrySTALL näher beschreibe, da er einen Beweis mehr darbietet für die Uebereinstimmung der in dem Pallaschen Eisen enthaltenen Substanz mit dem Chrysolithe, und er für die Kenntniss der KrySTALL-

\*) Göttingische gel. Anz. 1824. St. 208 u. 209 S. 2089.

\*\*) Kongl. vetenskap Acad. handl. år 1824.

\*\*\*) Bulletin de la soc. philomatique. A. 1820. p. 89.

formen des Chrysoliths im Allgemeinen nicht ohne Interesse ist. Der Kry stall hat die in den Fig. 6 u. 7 abgebildete Gestalt, Fig. 6 zeigt ihn in schiefer und Fig. 7 in horizontaler Projection. Er ist ein niedriges, vierseitiges stark geschobenes Prisma  $n$ , das an den scharfen Seitenkanten 2mal durch die Flächen  $s$  und  $r$  zugeshärft und deren Zuschärfungskante wieder durch die Flächen  $T$  gerade abgestumpft ist. An den Enden herrscht die gerade angesetzte Endfläche  $P$ ; es finden sich aufer ihr 2 Zuschärfungsflächen  $k$  und  $i$ , die auf  $T$  gerade aufgesetzt sind, eine Zuschärfung  $d$ , die auf die stumpfe Seitenkante von  $n$  gerade aufgesetzt ist, und in der Diagonalzone von ihr 3 Flächen  $e, f, l$ , die also unter einander und mit  $d$  parallele Kanten bilden, und von denen  $e$  auf  $n$ ,  $f$  auf  $s$  und  $l$  auf  $r$  grad aufgesetzt sind. Vergleicht man die Neigung der Seitenflächen  $n, s, r$  gegen eine durch die stumpfe Seitenkante von  $n$  gelegte Ebene, so sind ihre Sinus bei gleichem Cofinus in dem Verhältnisse von  $1 : \frac{1}{2} : \frac{1}{3}$ . Die Sinus der Zuschärfungsflächen  $k$  und  $i$ , gegen dieselbe Ebene betrachtet, sind bei gleichem Cofinus wie  $1 : \frac{1}{2}$ .  $e, f, l$  sind die Flächen dreier Rhombenoktaëder, deren gleichliegende und in der durch die stumpfe Seitenkante von  $n$  gelegten Ebene, liegende Endkanten, alle durch  $d$  gerade abgestumpft werden. Ihre Sinus bei gleichem Cofinus gegen jene Ebene verhalten sich wie die der Seitenflächen  $n, s, r$  und wie die Zahlen  $1 : \frac{1}{2} : \frac{1}{3}$ , da  $n$  die Abstumpfungsfläche der Lateralkanten von  $e$ ,  $s$  die der Lateralkanten von  $f$ , und  $l$  die der Lateralkanten von  $r$  ist.  $k$  würde die Abstumpfungsfläche der andern Endkanten des Rhombenoktaëders von  $f$  seyn,

doch kann man dieses an der Zeichnung nicht sehen, da ich bei ihr dasselbe Verhältniß der Flächen wie es sich an dem Krystalle selbst findet, beibehalten und nicht das Verhältniß in der GröÙe der Flächen gewählt habe, was für die Bestimmung der Lage der Flächen das günstigste ist, indem es mir hier nur darauf ankam, ein treues Bild von einem einzelnen Krystalle, nicht von einer ganzen Gattung zu geben.

Die Formeln für die Flächen sind also, wenn man von dem Rhombenoktaëder  $e$  als Grundform ausgeht, und die 3 Axen mit den Buchstaben bezeichnet, wie sie in Fig. 5. angegeben sind:

$$\begin{aligned} n &= \left[ \begin{array}{c} a : b : \infty c \end{array} \right] \\ s &= \left[ \begin{array}{c} a : \frac{1}{2}b : \infty c \end{array} \right] \\ r &= \left[ \begin{array}{c} a : \frac{1}{3}b : \infty c \end{array} \right] \\ T &= \left[ \begin{array}{c} \infty a : b : \infty c \end{array} \right] \\ P &= \left[ \begin{array}{c} \infty a : \infty b : c \end{array} \right] \\ k &= \left[ \begin{array}{c} \infty a : \frac{1}{2}b : c \end{array} \right] \\ i &= \left[ \begin{array}{c} \infty a : \frac{1}{3}b : c \end{array} \right] \\ d &= \left[ \begin{array}{c} a : \infty b : c \end{array} \right] \\ e &= \left[ \begin{array}{c} a : b : c \end{array} \right] \\ f &= \left[ \begin{array}{c} a : \frac{1}{2}b : c \end{array} \right] \\ l &= \left[ \begin{array}{c} a : \frac{1}{3}b : c \end{array} \right] \end{aligned}$$

Bei der Berechnung der Winkel bin ich von der Neigung von  $T$  gegen  $k$  und von  $T$  gegen  $s$  ausgegangen, welche Winkel ich am besten messen konnte.

Den ersten Winkel fand ich als Mittel von 8 Messungen, von denen die abweichendsten um  $4\frac{1}{2}$  Minute verschieden waren,  $139^{\circ} 33'$ , den zweiten als Mittel aus 5 Messungen, die nur um eine Minute verschieden waren  $132^{\circ} 53'$ . Die Umrisse der Bilder eines nicht zu entfernten Gegenstandes waren, wenn auch nicht ganz scharf, doch so, daß ich annehmen kann, daß die Messungen nicht über 5 Minuten von der Wahrheit abweichen können. Auch entfernen sich diese Winkel nicht sehr von denen, die Mitscherlich \*), Mohs \*\*) und Philipps \*\*\*) beim Chrysolithe angestellt haben und die den Winkel von  $T$  gegen  $k$  angegeben haben  $139^{\circ} 21'\frac{1}{2}$  Mit.,  $139^{\circ} 33'\frac{1}{2}$  Mo.,  $139^{\circ} 20'$  Ph. Den Winkel von  $T$  gegen  $s$   $132^{\circ} 43'$  Mit. und  $132^{\circ} 58'$  Mo. Philipps hat den letzten Winkel nicht gemessen.

Nach meinen Messungen stehen die Axen unter einander in folgendem Verhältnisse:

$$a : b : c = \sqrt{0,6270} : 2\sqrt{0,7269} : c. \quad t)$$

und hieraus sind wie aus den angegebenen Formeln für die Flächen die folgenden Winkel berechnet:

\*) Abhandl. der Königl. Akad. d. Wissensch. in Berlin aus den Jahren 1822 u. 23.

\*\*) Grundriss der Mineralogie von F. Mohs. 2ter Th. S. 397.

\*\*\*) Elementary introduction to the knowledge of mineralogy by W. Philipps. ed. 3. p. 95.

†) Mohs giebt das Verhältniß dieser 3 Linien so an:

$$\sqrt{0,6306} : 2\sqrt{0,7263} : 1.$$



Die Neigung von  $P$  gegen  $M = 90^\circ$

-	-	-	$k$	-	$T =$	139	33'
-	-	-	$i$	-	$T =$	156	55
-	-	-	$n$	-	$T =$	114	55
-	-	-	$s$	-	$T =$	132	53
-	-	-	$r$	-	$T =$	144	20
-	-	-	$d$	-	$T =$	90	
-	-	-	$e$	-	$T =$	110	
-	-	-	$f$	-	$T =$	126	4
-	-	-	$l$	-	$T =$	137	31
-	-	-	$P$	-	$d =$	128	22

Die Fläche  $P$  ist gestreift parallel der Kante mit  $k$ , die übrigen Flächen sind glatt; die Kanten aber, die die Flächen unter einander bilden, sind meistens nicht scharf, sondern abgerundet. Unter den übrigen Chrysolith Körnern aus der Pallaschen Eisenmasse, die sich in der Königl. Mineraliensammlung in Berlin finden, habe ich noch viele mit einzelnen Flächen gefunden, aber keinen so vollständigen Krytall wie den beschriebenen. Ich habe die einzelnen Flächen mehrerer Körner auch gemessen, und immer ganz nahe mit den angegebenen übereinstimmende Winkel gefunden. Die Körner waren da, wo sie nicht gegen das Eisen gelegen hatten, oft ganz rund und glänzend und hatten nur hier und da ein Paar ebene Stellen, welches schon Krytallflächen waren, die sich aber nicht schnitten und wo ich doch an dem Winkel, den sie gegen einander machten, bestimmen konnte, welche Flächen es waren.

Die Krytalle des Chrysoliths unterscheiden sich etwas in ihrem Ansehen von dem gezeichneten Krytall aus dem Pallaschen Eisen. Ich habe von ihnen zur Vergleichung 2 in schiefer und horizontaler Pro-

jection (Fig. 8, 9, 10, 11) und einen (Fig. 12) nur in horizontaler Projection gezeichnet. Sie sind im Allgemeinen länger, haben meistens die Abstumpungsfläche  $M$  der stumpfen Seitenkante von  $n$ ,  $= \overline{a : \infty b : \infty c}$ , die gewöhnlich gegen die andern Flächen sehr groß und in die Länge, parallel der Kante mit  $n$  gestreift ist;  $P$  ist dagegen glatt, wohl meistens matt, aber nicht gestreift. Von den übrigen Flächen finden sich noch  $n$ ,  $s$ ,  $r$ ,  $k$ ,  $e$ ,  $f$ ; außer diesen aber noch die Abstumpungsfläche  $h$  der scharfen Endkante von  $e$ , deren Formel also ist  $= \overline{\infty a : b : c}$ , und die Abstumpungsfläche  $g$  der Kanten zwischen  $d$  und  $e$  (Fig. 12), deren Formel ist  $= \overline{a : 2b : \infty c}$  \*) Häüy und Mohs geben auch noch unter den Seitenflächen die Fläche  $f = \overline{a : \frac{1}{2}b : \infty c}$  an, ich habe sie nicht gesehen, und glaube daher, daß Häüy und Mohs sie mit den Flächen  $r$  verwechselt haben, welche beide diese Flächen nicht angeben. Die Neigung aber von  $h$  gegen  $T = 120^\circ 23'$ , von  $g$  gegen  $T = 100^\circ 19'$ , wie von  $M$  gegen  $T = 90^\circ$ .

Die Krystalle des Olivins, welche in Basalt und Lava eingewachsen vorkommen, und man an deren Oberfläche, aus der sie hervorragen, zuweilen sehr deutlich erkennen kann, gleichen in so fern den Chrysolithen aus dem Pallaschen Eisen, als bei ihnen die Flächen  $M$  nicht vorzukommen pflegen, und die

\*) Ich sah diese Fläche an einem sehr schönen Chrysolithkrystall in der Sammlung des Herrn Regley in Paris, der die Güte hatte ihn mich messen zu lassen.

Seitenflächen meistens nur von  $n$  und  $T$ , zu welchem auch wohl noch  $e$  hinzutritt, gebildet werden. Dagegen herrschen unter den Endflächen die Flächen  $k$ , die eine Zuschärfung des Endes bilden, und außer ihnen treten nur untergeordnet  $d$  und  $e$  hinzu. Fig. 13 u. 14) stellen einen solchen Kry stall von Olivin vor, wie er im Kaiserstuhl in Breisgau \*) und im Basalt von Palma unter den Canarischen Inseln, an beiden Orten zusammen mit Augit vorkommt. Von dem letztern Fundorte finden sich in der Königl. Mineraliensammlung ausgezeichnete Stücke, die ein Geschenk des Herrn von Buch sind.

Diesen Olivinen gleichen am meisten die Kry stalle des Eisenoxydsulfats, die sich unter den Eisen- und Kupferschlacken finden, und welche Mitscherlich beschrieben hat \*\*). Sie sind in der Regel noch einfacher; es finden sich an ihnen meistens nur die Seitenflächen  $n$  und  $T$  und die Flächen  $k$ , die eine Zuschärfung des Endes bilden (Fig. 15 u. 16).

\*) Walchner hat diese Olivine unter dem Namen *Hyalosiderit* als eine neue Gattung beschrieben, (Schweiggers Journal für Chem. und Phys. Bd. 9. S. 65), sie haben indeß durchaus denselben Winkel wie die übrigen Olivine.

\*\*) Abhandl. der Königl. Akad. der Wiss. in Berlin aus den Jahren 1822 u. 23.

**Zusatz des Herausgebers:** Damit der Leser hier die neuesten Arbeiten über den Olivin und Chrysolith beisammenfinde, füge ich der krytallographischen Untersuchung des Verfassers einen kurzen Auszug der chemischen Analysen hinzu, welche wir Hrn. Hofr. Stromeyer, so wie Hrn. Walmstedt verdanken und zuvor citirt wurden.

Hr. Hofr. Stromeyer wurde zu seiner trefflichen Untersuchung dadurch bewogen, dass die chemischen Zerlegungen, welche Howard und Klaproth mit dem die Blasenräume der Pallassischen Eisenmasse ausfüllenden Fossile anstellten, in ihren quantitativen Resultaten keinesweges übereinstimmten mit den Analysen des Olivins und Chrysoliths von Klaproth und Vauquelin; während doch die grosse äusserer Aehnlichkeit des ersteren Fossiles schon längst auf eine gleiche chemische Constitution mit den letzteren schliessen liess.

Hr. Hofr. Str. untersuchte zunächst den Olivin und Chrysolith und zwar:

1) einen höchst reinen, völlig unverwitterten Olivin aus den Basalten des *Vogelberges* bei Gießen, dessen spec. Gewicht einmal, bei  $7^{\circ} 5 \text{ C.}$  und  $0,789 \text{ B.} = 3,3324$  und ein anderes Mal, bei  $19^{\circ} 75 \text{ C.}$  und  $0,747 \text{ B.} = 3,3386$  gefunden wurde.

2) einen in den Basalten von *Kasaltz* in *Böhmen* vorkommenden Olivin, ebenfalls sehr rein und gut erhalten; das specifische Gewicht desselben war bei  $9^{\circ} 5 \text{ C.}$  und  $0,753 \text{ B.} = 3,3445$ .

3) Chrysolith aus der Sammlung des Hrn. O. M. R. Blumenbach in 2 Exemplaren, die alle Kennzeichen der Aechtheit an sich trugen. Spec. Gew. bei  $7^{\circ} 5 \text{ C.}$  und  $0,737 \text{ B.} = 3,3514$ .

Die Resultate der chemischen Zerlegung dieser Mineralien waren:

	1	2	3
Kieselerde .	40,09	40,45	39,73
Talkerde .	50,49	50,67	50,13
Eisenoxydul	8,17	8,07	9,19
Nickeloxyd	0,37	0,33	0,32
Manganoxyd	0,20	0,18	0,09
Alaunerde .	0,19	0,19	0,12
	<hr/> 99,51	<hr/> 99,89	<hr/> 99,68

Vergleicht man diese Analysen des Olivins mit denen von Klaproth, so sieht man, daß bei jenen, der Gehalt an Eisenoxyd und Kieselerde zu hoch und dagegen der der Talkerde um wenigstens 12 Procent zu niedrig ausgefallen ist, eine Folge des von jenem Chemiker zur Ausscheidung der Talkerde angewandten Verfahrens. Von Kalk fand sich keine Spur, und da Herr Hofr. Str. diesen auch in dem Olivin vom Habichtswalde bei Cassel, dem Fundort des von Klaproth analysirten, vergeblich suchte, so ist zu vermuthen, daß der Kalk, welchen Klaproth antraf, entweder von einem beigemengten Minerale oder von dem gebrauchten Filtrirpapiere herrührte.

Die Auffindung von *Nickeloxyd* in dem Olivin ist eine neue Thatfache, die ungeachtet der geringen Menge, in welcher dieses Metalloxyd in die Mischung dieses Fossiles eingeht, doch in Beziehung auf die Entstehung desselben von Wichtigkeit ist. Versuche, welche zur Bestätigung dieses Nickeloxydgehaltes mit mehreren anderen, ebenfalls sehr reinen und aus sehr verschiedenen Gegenden herrührenden Olivinen, als z. B. mit dem vom Habichtswalde, von der Eifel, vom Vesuv, von Rantieres bei Ardes in der Anvergne etc., angestellt worden sind, lassen über das

constante Vorkommen des Nickeloxydes in diesem Fossil keinen Zweifel übrig.

Chromoxyd, das wegen des Nickeloxydes zu vermuthen war, wurde nicht gefunden, weder durch Behandlung des Fossils mit Salpeter, noch durch Aufschliessung desselben mit Aetzkali.

Die Analyse des Chrysoliths stimmt in der Hauptsache mit der von Vauquelin gegebenen, gut überein, weicht aber von der Klaproth'schen sehr bedeutend ab. Mit Ausnahme eines etwas größeren Eisenoxyd-gehaltes im Chrysolith, stimmt die chemische Zusammensetzung dieses Minerals vollkommen mit der des Olivins überein.

Hierauf untersuchte Hr. Hofr. Str. das in den meteorischen Eisenmassen vorkommende olivinartige Fossil, und zwar:

1) Das aus der Pallas'schen Eisenmasse. Es wurden nur vollkommen reine, auf das sorgfältigste mit einer Loupe ausgesuchte Körner zur Analyse genommen. Spec. Gewicht derselben war, bei 20° C. und 0,<sup>m</sup>747 B. = 3,3404.

2) Ein dem vorgehenden im Aeusseren vollkommen ähnliches Fossil, welches man in einer bei Olumba in der Provinz Chaco-Gualamba in Südamerika gefundenen, der Pallas'schen sehr ähnlichen, äßigen, Eisenmasse antrifft. Spec. Gew. bei 20 C. und 0,<sup>m</sup>7475 B. = 3,3497

3) Das zuletzt untersuchte, im Aeusseren ebenfalls dem ersteren gleiche Mineral, kommt in der, angeblich in der Gegend von Grimma gefundenen Eisenmasse vor, welche auf dem Herzoglichen Naturalien-Cabinet zu Gotha verwahrt wird. Spec. Gewicht dieses Minerals war, bei 22° 5 C. und 0,<sup>m</sup>756 B. = 3,2759

Die Resultate der Analysen waren:

	1	2	3
Kieselerde . .	38,48	38,25	61,88
Talkerde . .	48,42	49,68	25,83
Eisenoxydul . .	11,19	11,75	9,12
Manganoxyd . .	0,34	0,11	9,31
Chromoxyd . .	—	—	0,33
Alaunerde . .	0,18	—	—
Verlust beim Glühen . .	—	—	0,45
	<hr/> 98,61	<hr/> 99,79	<hr/> 97,92

Es ergibt sich aus diesen Analysen, daß das olivinartige Fossil der ersten beiden meteorischen Eisenmassen, in seiner chemischen Zusammensetzung durchaus nicht von dem Olivin und Chrysolith verschieden ist, sondern daß diese Mineralkörper zu einer und derselben Spezies gehören und nur in Rücksicht ihres Vorkommens unterschieden werden können. Sie alle sind, nach Hr. Hofr. Str., im Wesentlichen ein Talkerde-Silicat, in welchem das Eisenoxydul, Manganoxyd, Alaunerde und bei dem Olivin und Chrysolith auch das Nickeloxyd aufgelöst vorkommen.

Daß in den zuletzt untersuchten Fossilien das Nickeloxyd fehlt, ist sehr auffallend, da sie in einer so nickelhaltigen Eisenmasse vorkommen. Erwägt man indeß, daß die meteorischen Eisenmassen sich in einem geschmolzenen Zustande befunden haben, daß das Nickeloxyd leicht reducirbar ist und nur geringe Verwandtschaft zu kieselhaltigen Verbindungen besitzt, so wird es nicht unwahrscheinlich, daß diese Umstände die Aufnahme dieses Metalloxydes bei dem olivinartigen Fossil der meteorischen Eisenmassen eben so gut verhindert haben,

als solches bei den Smalten der Fall ist, wo ungeachtet der Benutzung nickelhaltiger Kobalterze nur das Kobaltoxyd nebst einem Antheil Eisen und Arsenik sich mit dem Glasfluß vereinigt, während das Nickel sich als Speise im regulinischen Zustande ausscheidet. Die Bildung des Olivins hat dagegen wohl offenbar unter Mitwirkung von Wasser Statt gefunden, also unter Umständen, welche der Verbindung dieses Metalloxydes günstig sind. Vielleicht ist es daher auch nicht unwahrscheinlich, daß das Nickeloxyd von dem Olivin aus, dem Muttergestein, aufgenommen worden ist, und es möchte daher nicht uninteressant seyn, den Basalt und den Basalttuff auf einen Nickelgehalt zu untersuchen, der Umstand, daß in dem Chrysolith auch Nickeloxyd vorkommt, kann demnach auch wohl zu der Vermuthung berechtigen, daß dieses Fossil, dessen wahrer Fundort und eigentliches Vorkommen wir bekanntlich noch nicht kennen, sich ebenfalls in Basalten finden, und keinesweges einen meteorischen Ursprung habe.

Daß Howard in dem Olivin der Pallasischen Eisenmasse Nickeloxyd gefunden hat, kann keinen Gegenbeweis für die obigen Resultate geben, da er nicht erwähnt, mit welcher Sorgfalt er den Olivin von der Eisenmasse getrennt hatte.

Das dritte der untersuchten Fossilien, weicht wesentlich von den übrigen ab. Es ist ein Talkerde-Trisilicat, während die anderen nur einfaches Talkerde-Silicat sind. Ob übrigens das in demselben vorkommende Chromoxyd wirklich zu dessen Mischung gehört, oder in demselben nur als Chromeisen enthalten ist, hat durch diese Versuche nicht entschieden werden können. Hr. Hofr. Stromeyer hält die Auffindung dieses eigenthümlichen olivin-



artigen Fossiles, für die Kenntniss der Meteorsteine überhaupt von Wichtigkeit, weil es nach dem in demselben vorkommenden Kiesel- und Talkerdegehalt nicht unwahrscheinlich ist, dass gerade diese Olivinart vorzüglich die Grundmasse derselben bildet.

Hrn. Walmstedt's, in den Abhandlungen der K. Schwedischen Akademie von 1824. Th. II. p. 359. enthaltenen, Untersuchungen sind früher angeführt, als die des Herrn Hofrath Strömeyer und weichen nur darin von diesen ab, dass sie keinen Nickelgehalt im Olivin angeben.

Weil die kleinen Quantitäten, über welche ich von den verschiedenen Peridotarten zu gebieten hatte, „sagt Hr. W.“ die Wiederholung der Analysen fast immer unmöglich machte, so habe ich geglaubt, bei allen diesen Untersuchungen ein und dasselbe Verfahren befolgen zu müssen, um dadurch die Resultate vergleichbarer zu machen. Nachdem das geschlemmte Steinpulver ungefähr 10 Minuten lang bei anfangender Glühhitze getrocknet worden und zwar in einem kleinen mit trockenem Kohlenensäuregas gefüllten Apparate, um dadurch zu verhindern, dass das in dem Fossile als Oxydul vorhandene Eisen sich höher oxydire, wurden zwischen ein und zwei Gramme zur Analyse abgewogen. Die Zerlegung geschah durch Glühen mit dem 4fachen Gewicht des Minerals an kohlensaurem Kali, und die Kiesel-erde wurde auf gewöhnliche Weise abgeschieden. Um mich von deren völligen Reinheit zu überzeugen, wurde sie stets noch einmal mit Alkali geglüht. Nachdem die Erde aufs Neue abgeschieden worden, wurde die Lösung mit kauftischem Ammoniak übersättigt, worauf nur eine unwägbare und vermuthlich von dem verbrannten Filtrum herrüh-

rende Flocken gefällt erhalten wurden. Wenn dagegen phosphorsaures Natron hinzugesetzt wurde, so zeigte sich niemals die geringste Spur eines Niederschlages.

Die von Kiesel-erde befreite, sehr saure und stark grün-gelbe Auflösung wurde eine Stunde lang mit Salpetersäure gekocht und darauf mit kauftischem Ammoniak in geringem Ueberschuss gefällt. Der dunkelrothe Niederschlag wurde eine halbe Stunde lang mit einer Lauge von kauftischem Kali gekocht, und aus der alkalischen, mit Salzsäure übersättigten Auflösung, durch kohlensaures Ammoniak einige unbedeutende Spuren von Thonerde gefällt. Das in dem Kali Unlösliche wurde in Salzsäure aufgelöst, und nach vollkommener Sättigung, das Eisenoxyd durch bernsteinsaures Natron gefällt. Als der wohlgewaschene Niederschlag mit schwachem Ammoniak übergossen wurde, konnte ich bei seiner Zersetzung mittelst gelinder Glühhitze niemals bemerken, daß der Platintiegel im mindesten gelitten hätte. Bei Wiederauflösung des Eisens in Salzsäure blieb gemeinlich ein oder zwei Milligramm einer gelatinösen Kiesel-erde zurück.

Die mit kauftischem Ammoniak gefällte und nun ganz farblose Flüssigkeit wurde mit einigen Tropfen oxalsaurem Kali-Ammoniak versetzt, ohne daß selbst nach mehrtägiger Digestion auf einem warmen Stubenofen die geringste Spur eines Niederschlages jemals wahrgenommen werden konnte. Der Peridot ist jedoch nicht frei von Kalkerde. — Die Lösung wurde nun mit der vom bernsteinsauren Eisenoxyd befreiten zusammengegossen und die Talkerde auf die von Bonsdorff in den Abhandlungen der Akademie gegebenen Methode mit Kalicarbonat gefällt. Nachdem das Gewicht der streng geglühten Erde bestimmt worden, wurde sie in Salzsäure gelöst, wobei niemals eine Spur

von Gasentwicklung eher bemerkt wurde, als gegen das Ende, wo einige Blasen von Chlor aufsteigen. Durch Abrauchen zur Trockne und Auflösen in Salzsäurehaltigem Wasser wurde die Kieselerde abgeschieden, deren Gewicht dennoch niemals 0,6 pr. C. überstieg, wohl aber oft viel weniger betrug. Die Auflösung wurde darauf mit Hydrothion-Ammoniak gefällt, und der gewöhnlich etwas dunkle Niederschlag wieder in Salzsäure gelöst und endlich kochend mit Kalicarbonat gefällt. — Die mit Hydrothion-Ammoniak angeschwängerte Lösung der Talkerde wurde endlich mit Schwefelsäure versetzt, bis die anwesenden Verbindungen vollkommen zersetzt waren, zur Trockne verdampft und erhitzt bis der Ueberschuss von Schwefelsäure verjagt war. Bei Wiederauflösung der Salzmasse in einer concentrirten Auflösung von Gips, wurde die Gegenwart der Talkerde dadurch außer allen Zweifel gesetzt, dass eine geringe Quantität und einige Mal bloß eine kaum wahrnehmbare Spur von Gips ungelöst blieb. Es muß gleichwohl nicht unbemerkt gelassen werden, dass ich durch diesen letzteren Versuch die Talkerde nur bei den Varietäten von Peridot suchte, für welche man in dem Folgenden einen Kalkgehalt angegeben findet, nämlich bei den Olivinen von Le Puys und Wilhelmshöhe, so wie bei dem Peridot ähnlichen Fossil, welches man in dem sibirischen Meteoriten findet.

In Uebereinstimmung mit der so eben beschriebenen Methode wurden folgende Peridote untersucht:

	1. Olivin von der Ifer- wiese bei der Schneekoppe	2. Olivin aus Böhmen	3. Olivin aus der Ge- gend von Le Puys in Vivarais	4. Olivin aus dem fibri- sehen Meteoriten	5. Olivin von Somma
ide	41,54 Sauerstoff 21,60	41,42 Sauerstoff 21,54	41,44 Sauerstoff 21,55	40,83 Sauerstoff 21,23	40,08 Sauerstoff 20,84
le	50,04 - 19,37 } 21,34	49,61 - 19,20 } 21,28	49,19 - 19,04 } 21,25	47,74 - 18,48 } 21,11	44,24 - 17,13 } 20,60
ydul	8,66 - 1,97 } 21,34	9,14 - 2,08 } 21,28	9,72 - 2,21 } 21,25	11,53 - 2,63 } 21,11	15,26 - 3,47 } 20,60
oxydul	0,25	0,15	0,13	0,29	0,43
de	—	—	0,21	Spur	—
de	0,06	0,15	0,16	0,18	0,10
	100,55	100,47	100,85	100,39	100,61

Aus den oben angeführten Analysen scheint man mit völliger Sicherheit schließen zu können, daß die Zusammensetzung des Olivins durch die Formel:



ausgedrückt werden kann, wo  $\ddot{R}$  diejenige Klasse von isomorphen Körpern bezeichnet, zu welcher Talkerde und Eisenoxydul gehören. Vergleicht man sie mit den schon bekannten Analysen des Chrysoliths, welche ebenfalls mit dieser Formel übereinstimmen, so kann man es als von chemischer Seite bewiesen ansehen, daß der *Chrysolith* und *Olivin* in der That ein und dasselbe Mineral ausmachen.

Es ist bekannt, daß der Olivin oft eine ausgezeichnete Neigung zum Verwittern hat. Um diesen Vorgang näher auf die Spur zu kommen, habe ich einen verwitterten Olivin von der Wilhelmshöhe bei Cassel zerlegt. Wo die Verwitterung sehr vorgerückt war, war die Farbe licht rosigelb und der Glanz und die Durchsichtigkeit verschwunden; der Zusammenhang aber, obgleich sehr vermindert, war dennoch hinreichend, das Zerfallen des Fossiles zu Pulver zu verhindern. Bei den inneren Theilen war die Verwitterung weniger vorgeschritten, so daß sie noch etwas von ihrer grünlichen Farbe, von ihrer Durchsichtigkeit und ihrem Glanze beibehalten hatten.

1,8985 Grm. von den am Meisten verwitterten Theilen gaben auf angeführte Art analysirt:

Kieselerde	42,61	Sauerstoff	22,16
Talkerde	48,86	-	18,91
Eisenoxydul	8,36	-	1,90
Manganoxydul	0,15		
Kalkerde	0,22		
Thonerde	0,14		
	100,34		

Obgleich dieses Resultat keinen Grund gab, die Gegenwart von Alkali zu vermuthen, so untersuchte Hr. W. dennoch den Olivin eigends darauf, indem ein Alkaligehalt oft Ursache ist, die zur Verwitterung des Fossiles beiträgt. Das Fossil wurde deshalb auf die gewöhnliche Art mit kohlensaurem Baryt zerlegt, allein es blieb nach Abscheidung der Kieseelerde und des Baryts und nach Fällung mit Ammoniak nur 0,155 Grm. einer weissen Salzmasse zurück, die bloß aus Bittersalz und Gips bestand. Es wurde also kein Alkali im Olivin gefunden.

Was nun die Veränderungen betrifft, welche der Olivin beim Verwittern erleidet, so ist es schon durch das bloße Ansehen des verwitterten Fossiles bagreiflich, daß das Eisenoxyd dabei zum Oxyd übergeht. Auch hat die Analyse den Eisengehalt, als Oxydul berechnet geringer angegeben, als bei andern Peridotiten. Indess hat die Analyse auch, in Bezug auf die Menge der Basen, einen Ueberschuß von ungefähr 2 pr. C. Kieseelerde gegeben, und es scheint bei Vergleichung mit den übrigen Analysen, daß die Ursache hiezu in einem zu kleinen Gehalt von Talkerde liegt. Man könnte hieraus schliessen, daß, nachdem durch die weitere Oxydation des Eisenoxyduls die chemische Verbindung zwischen den Bestandtheilen aufgehoben wurde, nach und nach durch das Hineindringen von Wasser der Talkerdegehalt verringert, und folglich das letzte Resultat der Verwitterung dieses Fossiles seyn werde ein Gemenge von Eisenoxyd, vermuthlich in Form von Hydrat, und Kieseelerde. Jedoch lege ich, „sagt Hr. Walmstedt“ kein großes Gewicht auf diese Betrachtungen, theils weil ich nur einen einzigen verwitterten Olivin untersuchen konnte, theils auch weil die Undurchsichtigkeit des zur Analyse angewandten Stückes unmöglich machte, daß ich mich nicht,

so wie ich es wünschen möchte, von ihrer Reinheit versichern konnte.

Inzwischen bleibt auf jedem Fall die Frage noch übrig: was kann die Ursache der großen Neigung des Olivins zum Verwittern seyn; da man Beispiele von Mineralien besitzt, die mehr Eisenoxydul als dieses enthalten und dennoch sich nicht durch eine solche Anlage zur Veränderung auszeichnen. Ich möchte die Ursache in der körnigen Absonderung des Fossiles suchen, und in der großen Leichtigkeit, mit der dasselbe in Folge hievon von Luft und Wasser durchdrungen wird. Man findet diese Neigung nicht bei dem Chrysolith, auch vermißt man bei diesen die Absonderung. Es verdiente näher untersucht zu werden, ob nicht der Olivin ebenso aber weniger von der Verwitterung angegriffen werde, wenn diese körnige Absonderung minder deutlich wird, d. h. wenn er sich mehr dem Chrysolithe nähert.

---

V.

*Beobachtungen über die Klangfiguren auf ebenen  
nach allen Dimensionen schwingenden homo-  
genen Scheiben;*

von

STREHLKE, zweitem Lehrer d. Math. a. Gymn. zu Danzig.

Die sichere Hervorbringung der Klangfiguren hängt ab von der Wahl der klingenden Körper, von dem beweglichen Mittel, welches an gewissen Stellen der bewegten Oberfläche zur Ruhe kommt und von der sichern Aufstellung der tönenden Scheiben. Immer wird hier vorausgesetzt, daß die Erregung der Schwingungen durch einen Violinbogen geschieht.

Zur Hervorbringung der Klangfiguren scheinen sich vorzüglich möglichst genau gearbeitete Scheiben von Messing oder Glockenmetall zu eignen, von solcher Dicke, daß die Enden der Scheibe nicht in besondere, von den Hauptschwingungen unabhängige, Schwingungen versetzt werden können. Die Seitenlänge der von mir gebrauchten Quadratscheiben betrug 4 bis 6 Zoll Rheinl. bei einer Dicke von  $\frac{1}{2}$  bis  $\frac{3}{4}$ '''.

Den Gebrauch der Glascheiben kann ich nach meinen Erfahrungen weniger empfehlen, wenigstens dann nicht, wenn es darauf ankömmt, möglichst bestimmte Figuren zur sichern Beobachtung hervorzu-  
bringen. Denn nicht zu gedenken der gellenden Tö-



~~ne, welche tönende Glasscheiben entwickeln, ein Um-~~  
 stand, der freilich nicht für jeden Beobachter und  
 jede Umgebung gleich lästig wird, so geben gläserne  
 Scheiben nie so reine und scharf begränzte Figuren,  
 als metallene, zumal solche, die ein längerer Ge-  
 brauch fähig gemacht hat, volle und reine Töne an-  
 zugeben. Dafs jene Scheiben minder scharfe Figuren  
 hervorbringen, mag vielleicht in der ungleichartigen  
 Zusammensetzung der kleinsten Theile des Glases sei-  
 nen Grund haben, nicht, wie es mir früher erschien,  
 in der durch die Schwingungen der Scheibe erregten  
 Elektricität, welche die Bildung der Figuren auf ei-  
 nem Nichtleiter hindere, auf einer leitenden Metall-  
 scheibe ohne störenden Einflufs bleibe; denn auch  
 isolirte Metallscheiben zeigen gleich regelmässige Bil-  
 dungen. Uebrigens scheint die von Vielen bei der  
 Bildung der Klangfiguren bemerkte Elektricität nicht  
 von der innern Bewegung des schwingenden Körpers  
 abzuhängen, sondern von der Reibung des mit Harz  
 bestrichenen Violinbogens, was um so wahrscheinli-  
 cher wird, da sie stets als negative auftritt.

Zur leichtern Orientirung in den Unterstützungspunkten und in den Stellen, wo die Scheibe durch den Bogen in Schwingung gesetzt werden soll, versieht man das Metall mit einem feinen Netze senkrecht einander durchschneidender Linien, welche selbst bei ansehnlicher Tiefe die regelmässige Bildung der Figuren nicht hindern, wie die Vergleichung mit ganz polirten Scheiben zeigt.

Die Bildung der Klangfiguren ist überdies noch durch die sichere Aufstellung der Scheiben bedingt. Die Scheiben mit den Fingerspitzen festzuhalten, ist

zunächst sehr unbequem, macht abhängig von der individuellen Struktur der Finger, deren grössere oder geringere Oberfläche nicht ohne Einfluss auf die Hervorbringung der Figuren seyn kann; und möchte schon deshalb nicht rathsam seyn, weil durch die Finger dem Beobachter ein Theil der ruhenden Linien versteckt wird. Aber diese Art der Aufstellung wird sogar unmöglich in den dem Rande der Scheibe nahe gelegenen Punkten, wo die haltenden Finger nicht hinlängliche Kraft besitzen, um der am entgegengesetzten Ende der Scheibe, also am längern Hebelarme wirkenden Kraft des Bogens das Gleichgewicht zu halten.

Eine sehr sichere Aufstellung der Klangschiben wird erreicht durch eine Art eiserner Gabel mit hölzernem Griffe, im Wesentlichen der obere Theil der von Hrn. Chladni zu diesen Versuchen vorgeschlagenen Schraube mit einigen Abänderungen. (Fig. 23. Taf. IV.)

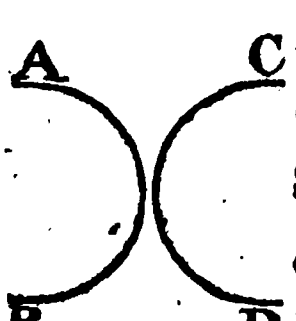
Die beiden Schenkel der Gabel sind aus starkem Eisen verfertigt. Die Länge eines jeden Schenkels beträgt in meinem Exemplare 4 Zoll, die Breite  $\frac{1}{4}$ , die Höhe eben so viel. Der obere Schenkel endigt sich in einen Cylinder, durch welchen eine Schraube geht, die an ihrem obern Ende eine geriffte Kreisplatte von  $\frac{1}{2}$  Zoll Durchmesser trägt. Der untere Theil der Schraube drückt auf eine Feder, welche am obern Theile des Verbindungsstücks der beiden Schenkel durch kleine Schrauben festgehalten wird. Der obere Theil, der in eine kleine Kreisplatte sich endigenden Feder nimmt in einer Vertiefung die Schraube auf, der untere Theil trägt eine kleine

**Tuchscheibe** von etwa 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Durchmesser. Eine gleich große **Tuchscheibe** befindet sich, dieser gerade gegenüber auf einem kleinen metallenen Cylinder, welcher sich in den obern Theil des untern Schenkels einschrauben läßt. Man darf nicht vergessen, sowohl die Feder, als diesen Cylinder so einrichten zu lassen, daß sie beide leicht herausgenommen werden können. Denn bei einem längern Gebrauche haften die zum Bestreuen angewandten Sandkörner so fest an den **Tuchscheiben**, daß sie bei jeder Feststellung der Scheibe das Metall an dieser Stelle der Politur berauben. Dieser Umstand würde noch lästiger seyn ohne den Gebrauch der Feder, auf welche die Schraube ihre Wirkung äussert. Denn die Sandkörnchen, welche jetzt im schlimmsten Falle nur leichte Eindrücke in einzelnen Punkten des Metalls zurücklassen, würden, bei unmittelbarer Befestigung der **Tuchscheibe** an der Schraube, kreisförmige Verletzungen auf der Scheibe hervorbringen. Der hölzerne Griff der Gabel ist in der Figur nur angedeutet worden.

Die erwähnten Vorichtsmafsregeln hatten zum Zweck, die wohl unterstützte Klangscheibe in freie Schwingung zu versetzen; jetzt mögen die beweglichen Mittel betrachtet werden, welche dazu dienen, die durch die entgegengesetzten Schwingungen zur Ruhe gebrachten Stellen dem Auge sichtbar zu machen. Dazu können aber sowohl kleine Theilchen fester Körper als Flüssigkeiten dienen. Unter den festen Körpern scheint der reine staubfreie Quarzsand und noch mehr der schwere magnetische Eisenand, welcher sich an den Küsten des Meeres und an den Ufern der Binnenseen der Ostseeländer vorfindet, den

Vorzug zu verdienen. Weniger dürfte der von Hrn. Professor Oersted \*) hierzu vorgeschlagene Pulver Lycop. tauglich seyn. Denn da dieser zarte Staub sich so fest an das Metall hängt, daß er auch bei erfolgter Umkehrung der Scheibe nicht herabfällt, selbst dann nicht, wenn der Schlag eines Hammers auf die Scheibe geführt wird; wie darf man dann erwarten, daß die Schwingungen der Scheibe an Stellen, wo die ruhenden Linien sich sehr nahe kommen, im Stande seyn werden, den Staub abzuwerfen, der mit so großer Kraft an der Scheibe zurückgehalten wird? In der That hat auch die Anwendung jenes Staubes die Bildungen der Figuren versteckt.

Aber auch der Gebrauch des ganz staubfreien Sandes auf der sorgfältig gereinigten Scheibe erfordert noch einige Vorsicht. Denn sind *AB* und *CD* zwei ruhende

 Linien, beide einander sehr nahe: so werden sie für den zwischen ihnen liegenden Sand die Grenzen angeben, über welche ihn die Bewegung der Scheibe nicht führen

D kann; ist nun der Zwischenraum mit einer dicken Sandschicht bedeckt, so wird der Beobachter in der Biegung den Durchschnitt zweier Linien zu sehen glauben, wo in der That kein Durchschnitt vorhanden ist. Darum ist es nothwendig, die Scheibe nur mit wenig Sand zu bestreuen, so viel eben

\*) Gehlens Journal für die Chemie, Phys. u. Mineralogie. VIII. 223. O. bediente sich indeß auch des Pulvers anderer Substanzen, unter welchen er besonders das gepülverte Blei, als dasjenige rühmt, welches die schärfsten Linien giebt. P.

hinreicht, die ruhenden Stellen sichtbar zu machen und keine derselben zu übergehen.

Mit diesen Vorsichtsmaassregeln wird man es nach einer geringen Uebung in der sichern Führung des Bogens leicht dahin bringen, die Klangfiguren so rein und zart darzustellen, daß kein Sandkörnchen vereinzelt auf der glänzenden Tafel liegt, sondern alle einzeln an einander ruhen, wie auf einem unsichtbaren, mathematischen Faden aufgereiht.

Außer den festen Körpern können auch Flüssigkeiten, am bequemsten Wasser, in einer dünnen Schicht über die Scheibe gegossen, zur Bezeichnung der ruhenden Stellen dienen. Dieses Mittel, welches Hr. Wheatstone bekannt gemacht hat, dessen früheste Anwendung aber von Hrn. Chladni herrührt, wie man aus seiner Akustik sieht, wird ohne Zweifel dazu dienen, tiefer in diese verwickelten Erscheinungen der Akustik einzudringen, weil die Bewegung der Flüssigkeit sich unaufhörlich wiederholen läßt. Bei dieser Bewegung erscheint die ganze Oberfläche der Flüssigkeit wie mit einem Netze überzogen, welches anfangs weiter ist bei den tiefern Tönen der Scheibe, mit der zunehmenden Höhe der Töne sich zusammenzieht, und bei den höchsten Tönen, welche die Scheibe hervorbringen kann, dem feinsten Gewebe von der regelmässigsten Bildung gleicht. Dieses scheinbare Gewebe wird durch die kleinen Wellen hervorgebracht, die sich in verschiedenen Richtungen durchschneiden. Dabei folgen dieselben so regelmässig auf einander, daß man die Summe der einzelnen Wellen, welche sich zwischen zweien auf der Scheibe eingegrabenen Linien befin-

den, sehr genau zählen kann. Die Versuche mit einer solchen Wasserschicht zeigen auch zugleich deutlich, daß die ruhenden Stellen durch entgegengesetzte Bewegungen entstehen und daß die schwingende Scheibe nach allen 3 Dimensionen bewegt werde.

Zu einigen besondern Versuchen kann auch angefeuchteter Sand mit Vorthail angewendet werden. So läßt sich auf diese Weise darthun, daß in den Klangscheiben die ruhenden Stellen durch die Scheibe senkrecht auf die Oberfläche hindurch gehen. Auch kann dieses Mittel gebraucht werden, um die Schwingungen eines cylindrischen Glasgefäßes sichtbar zu machen. Ueberzieht man die innere und äußere Seite eines gewöhnlichen Trinkglases mit stark angefeuchtem Sande, (welches für die innere Seite sehr leicht geschieht durch Drehung des Glases um seine horizontal gelegte Axe, wobei der angefeuchtete Sand sich an der innern Seite des Gefäßes anlegt,) und setzt das Glas durch einen Violinbogen in Schwingung, so vertheilt sich der Sand in 4 oder 6 Dreiecke, welche ihre Spitzen in dem Rande des Glases haben, während die übrigen Stellen desselben frei und durchsichtig werden (Fig. 22. T. IV.). Auf der äußern Seite erscheint eine gleich große Anzahl ruhender Stellen, welche aber zwischen den ruhenden der innern Seite liegen, nicht diese decken, wie es bei ebenen Scheiben der Fall ist.

Wendet man das oben beigebrachte Verfahren an, die ruhenden Stellen einer schwingenden Scheibe durch trockenen, staubfreien Quarz oder Eisenand sichtbar zu machen, so wird man sich von der Wahrheit folgender Beobachtungen überzeugen können:

**I. Die Klangfiguren, oder die bei schwingenden Scheiben in Ruhe bleibenden Stellen der Oberfläche sind nicht gerade, sondern stets krumme Linien, aber Linien im Sinne der Geometrie, keine Flächen.**

**II. Diese Linien durchschneiden sich nicht.**

Um diese Beobachtungen zu erläutern, wähle ich die einfachern Schwingungen einer Quadratscheibe, bemerke aber zuvor, daß bei allen folgenden Angaben das Tonverhältniß abichtlich übergangen ist; weil eine kleine Aenderung in den Unterstützungspunkten eine wesentliche Aenderung der Figur hervorbringen kann, ohne den Ton zu verändern. Deshalb ist es vorgezogen worden, zwei Seiten des vertikal vor dem Beobachter gedachten Quadrats als ein Axensystem anzusehen, dessen Anfangspunkt an dem linken Ende der untern Seite liegt, und die Lage des Unterstützungspunktes der Scheibe durch die zu diesen Axen parallele Coordinaten  $A, B$ , den Punkt der Schwingungsanregung durch  $a, b$  zu bezeichnen, wo die zur Einheit angenommene Seite des Quadrats, bei Rechtecken die längere Seite, als Maass der Coordinaten gilt. In den Zeichnungen deutet das Zeichen  $o$  die Stelle der Schwingungsanregung an \*).

Legt man durch den Mittelpunkt der Scheibe zwei den Axen parallele Linien, wie in Fig. 2, Taf. III, und unterstützt in der Nähe des Mittelpunktes einen Punkt der Scheibe, der zwischen den beiden Schen-

\*). Die mit  $Ch.$  bezeichneten Figuren sind aus Hrn. Chladni's Akustik entlehnten hierher gehörigen.

kein eines der 4 rechten Winkel liegt, wobbi es gleichgültig ist, welche der 4 Ecken des Quadrats in Schwingung versetzt wird; so erscheint entweder Fig. 1 oder 1\*.

Fig. 1 für  $\left\{ \begin{array}{l} A = \frac{1}{2} - \alpha \\ B = \frac{1}{2} - \beta \end{array} \right\}; \left\{ \begin{array}{l} A = \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta \end{array} \right\}$

Fig. 1\* für  $\left\{ \begin{array}{l} A = \frac{1}{2} - \alpha, \text{ oder } \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta, \text{ oder } \frac{1}{2} - \beta \end{array} \right\}$

wo  $\alpha$  und  $\beta$  die Veränderungen der Coordinaten ausdrücken, und stets positiv zu nehmen sind.

Wenn man die erste Figur mit +, die zweite mit — bezeichnet, so giebt die Ansicht der zweiten Figur im Allgemeinen die Veränderung der Lage an.

Die Größen  $\alpha$  und  $\beta$  sind in gewissen Gränzen enthalten, zwischen denen die Kurve, eine Art Hyperbel, sich bewegt. Wird  $\alpha$  verkleinert, so rücken die Schenkel der Kurve sich selbst und dem Mittelpunkt näher bis zu einer gewissen Gränze; von welcher an die Kurven nicht mehr, wie bis dahin durch den Unterstützungspunkt gehen. Zugleich tritt die Unmöglichkeit ein, voraus zu bestimmen, ob die Figur die Bildung 1 oder 1\* annehmen werde, und es zeigt sich in diesem Falle dieselbe Schwingung, welche Hr. Savart bei den Longitudinalschwingungen freiwillige (spontané) Schwingungsart genannt hat.\*)

\*) Die Figur 1 und 1\* kann auch so hervorgebracht werden, daß man 3 Seiten des Quadrats in der Mitte des Randes etwa mit den Fingern unterstützt, und eine der 4 Ecken des Quadrats in Schwingung versetzt. Auch hier läßt sich nicht vorausbestimmen, welche Lage die Kurve annehmen werde; aber



Bei derselben Unterstützung und derselben Stelle der Schwingungserregung erscheint, wenn absichtlich die Scheibe in schnellere Schwingungen versetzt wird, Fig. 3, von welcher dieselben Bemerkungen über die Lage gelten \*).

Wenn die Quadratscheibe durch 2 Diagonalen in 4 kongruente Dreiecke zerlegt wird, so erhält man, wenn ein Punkt in einem der 4 um den Mittelpunkt gebildeten rechten Winkel unterstützt wird, entweder Fig. 1 oder 1. Taf. IV;

$$\text{Fig. 1 für } \begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha' ; \text{ oder } = \frac{1}{2} + \alpha' \\ B = \frac{1}{2} + \beta' ; \text{ oder } = \frac{1}{2} - \beta' \end{cases}$$

$$\text{Fig. 1. für } \begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha' \text{ oder } = \frac{1}{2} - \alpha' \\ B = \frac{1}{2} - \beta' \text{ oder } = \frac{1}{2} + \beta' \end{cases}$$

Hier gelten von  $\alpha'$  und  $\beta'$  dieselben Bestimmungen, wie bei Fig. 1 und 1. Taf. III. Die Lage lässt sich über gewisse Grenzen hinaus nicht vorher bestimmen, eben so wenig dann, wenn 3 Ecken des Quadrats unterstützt werden, während einer der 4 Seitenmittelpunkte die Schwingungen empfängt. Fig. 3 ist analog der Figur 3 Taf. III; Fig. 2 Taf. IV giebt das Schema der Veränderungen.

Auf die Figuren 1 und 1. Taf. III und IV lassen sich nun viele Klangfiguren zurückführen, unter der

jeder gegebenen Scheibe kommt entweder Fig. 1 oder 1. zu, und keine Seite der Scheibe verwechselt jemals die an ihr beobachtete Figur.

\*) Für diejenigen, welche diese Versuche anstellen wollen, bemerke ich noch, dass die Hervorbringung der Fig. 1 und 1. nicht ohne einige Schwierigkeit ist, dass aber die folgenden Figuren darzustellen, keine Mühe macht.

Voraussetzung, daß, wenn in einem Systeme kongruenter, fest mit einander verbündener Scheiben eine Scheibe eine gewisse Schwingung erhält, sich diese allen Scheiben des Systems mittheilt; wodurch eine einfache Schwingung sich genau 4 oder 9 Mal wiederholen kann, wenn das Quadrat als aus 4 oder 9 kongruenten Quadraten bestehend angesehen werden kann. Doch ist hierbei die Theilung in Rechtecke nicht ausgeschlossen. Die jedes Mal nach der obigen Ansicht wahrscheinlichen Theilungen sind in den Zeichnungen durch punktirte Linien angedeutet; können aber auch ganz übergangen werden; weil die Figuren Darstellungen der durch die Erfahrung ausgemittelten Klangfiguren sind, nicht solche, die sich aus jener Ansicht durch Zusammensetzung und Wiederholung der einfachen Formen ergeben.

Nehmen wir ein Rechteck an, wie Fig. 5 T. III, in welchem die Seiten sich wie 1 : 2 verhalten; so erscheint Fig. 5 T. III oder Fig. 5., je nachdem das untere Quadrat die der Fig. 1 oder 1. zukommende Unterstützung erhält. Fig. 6 liefert das Schema der Veränderungen, und zeigt zugleich die 6 Stellen der Schwingungsanregung.

Auf der Gränze der Figuren  $+$  und  $=$  zeigt sich die freiwillige Schwingungsart, die in Fig. 7 und 7. dargestellt ist.

Das aus 2 Quadraten zusammengesetzte Rechteck werde nun durch Hinzufügung zweier Rechtecke zu

einem Quadrate ergänzt, wie diese in der dritten Quadratreihe auf Taf. IV angedeutet ist, dann erhält man

Fig. 8 für  $\begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta \end{cases}$  u. f. w.

Fig. 8. für  $\begin{cases} A = \frac{1}{2} - \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta \end{cases}$  u. f. w.

Fig. 9 oder 9. auf der Gränze von  $+$  und  $-$ , Fig. 12 bei derselben Unterstützung und derselben Stelle der Schwingungserregung, wenn die Schwingungen schneller werden, und sicherer, wenn noch ein Punkt unterstützt wird, dessen  $A' = \frac{1}{2}$ ,  $B' = \frac{1}{2}$  etc. Auf der Gränze von Fig. 12 und 12. zeigt sich Fig. 13 und Fig. 13., die hier nicht verzeichnet ist \*).

Um Fig. 15 zu erhalten, wird man einen Punkt unterstützen, dessen  $\begin{cases} A = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 \\ 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 2 \\ 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 3 \\ 4 \end{pmatrix} \\ B = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 \\ 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 2 \\ 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 3 \\ 4 \end{pmatrix} \end{cases}$ , wobei sich freilich nur die Lage der Figur auf dem 4ten Theile der Scheibe wird voraus bestimmen lassen, indem die andern Theile entweder die Schwingung 1 oder 1. T. III machen können. Dadurch entsteht eine größere Mannigfaltigkeit von Formen, welche hier für den Fall dargestellt sind, wenn

$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} + \alpha \\ B = \frac{1}{2} + \beta \end{cases}$$

\*) Die Umkehrung der Figuren lässt sich besonders leicht für diese Stelle der Scheibe wahrnehmen; man hat aber nicht nöthig, um Fig. 8. darzustellen, die Unterstützung zu verändern, indem die untere Seite der Scheibe Fig. 8. zeigt, wenn die obere Fig. 8 zeigt.

doch muß ich bemerken, daß Fig. 16 und 17 nur nicht auf Quadratscheiben, wohl aber in Zusammensetzungen vorgekommen sind, wie auf dem Rechtecke

Fig. 18, für  $\begin{cases} A = \frac{1}{2} \\ B = \frac{1}{2} \end{cases}, a = \frac{1}{2}, b = \frac{1}{2}$

Auf der 4ten Tafel sind mit Ausnahme der 20ten und 21sten Figur die Schwingungsarten abgebildet, welche zu den Figuren 1 und 1. gehören. Ein Quadrat, so unterstützt, daß

$$\begin{cases} A = \frac{1}{2} \pm \alpha \\ B = \frac{1}{2} \pm \beta \end{cases}, \begin{cases} a = 0 \\ b = 0 \end{cases} \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$

gibt die Fig. 5, Fig. 5., wenn  $\alpha$  sich vergrößert, während  $\beta$  constant bleibt, wobei die Schenkel der Kurven sich von einander entfernen, ohne jedoch jemals in gerade Linien, wie Fig. 6 Ch. überzugehen. Hier sind Fig. 7 und 10 die freiwilligen Schwingungsarten.

Fig. 12 zeigt sich für  $\begin{cases} A = \frac{1}{2} \pm \alpha \\ B = \frac{1}{2} \pm \beta \end{cases}$  u. f. w.,

kann aber mit Fig. 12. und andern Bildungen abwechseln, welche hier übergangen sind; eben so kann Fig. 13. an die Stelle von 13 treten.

Figur 15 und 16 erscheint oft unter denselben Umständen; die erste kann aber stets mit Sicherheit für  $\begin{matrix} a = 0 & \text{oder} & a = 1 \\ b = 0 & & b = 1 \end{matrix}$ , die zweite für  $\begin{matrix} a = 0 & a = 1 \\ b = 1 & b = 0 \end{matrix}$  hervorgebracht werden.

Figur 18 gehört zu einem Punkte, dessen

$$\begin{matrix} A = \frac{1}{2} & (1) \\ B = \frac{1}{2} & (1) \end{matrix} \text{ und einem Punkte, dessen } \begin{matrix} a = \frac{1}{2} \\ b = 0 \end{matrix} \text{ u. f. w.}$$

Fig. 21 zu  $\frac{A}{B} = \frac{1}{2}$ ,  $\frac{C}{D} = \frac{1}{2}$  u. f. w.

Diese Figur ist noch deshalb merkwürdig, dass sich hier die einfachern Schwingungen der Fig. 1 T. III auf 5 Quadraten mit den zusammengesetzten Schwingungen von Fig. 8 T. IV auf den 4 Eckquadraten verbinden.

Diese Bemerkungen scheinen hinreichend, um den Sinn jener oben erwähnten Beobachtungen zu erläutern.

---

VI.

*Ueber eine Unvollkommenheit in der bisherigen  
Theorie der Ebbe und Fluth;*

von

Hrn. Professor und Ritter Pannot zu Dorpat.

In meinem Grundrisse der Physik der Erde und Geologie habe ich (S. 385) im Vortrage der Principien der Ebbe und Fluth, wie wir sie seit Newton bis auf La Place besitzen, eine mir unüberwindlich scheinende Schwierigkeit angezeigt und immer, aber vergeblich, gewünscht, es möge ein dieses Faches Kundigerer als ich diese Schwierigkeit lösen.

Dieser fehlerhaft mir scheinende Vortrag ist allgemein bekannt und findet sich, wie in so vielen andern Werken, auch in meinem obengenannten Grundrisse S. 263, p. 379. Daher enthalte ich mich hier der Wiederholung desselben. Die Schwierigkeit aber ist folgende;

Der anziehende Körper  $M$  (Fig. A.) wirkt gegen den Erdkörper  $anupbqsa$ , vermöge der ungleichen Entfernungen, auf dem Punkte  $a$  am meisten, auf dem Punkte  $c$  weniger und auf dem Punkte  $b$  am wenigsten. Daraus wird geschlossen 1) daß  $a$  sich gegen  $M$  nähern müsse; 2)  $c$  gleichfalls, aber weniger als  $a$ ; 3)  $b$  gleichfalls, aber weniger als  $c$ . Woraus man folgert, daß die Flüssigkeit auf der Seite  $a$

und *b*, der Erfahrung gemäß, sich gleichzeitig über den festen Kern *ikln* erheben und in *e* und *f* sinken müsse.

Ist diese Folgerung richtig, so müssen die Erde und der Mond, außer ihren sonstigen bekannten Bewegungen, noch Eine, nämlich eine annähernde, Bewegung haben. Denn wenn der flüssige Punkt *b* hinter dem Mittelpunkt *c* oder hinter dem festen Theile des Erdkörpers zurückbleiben sollte, müßte der Punkt *c* und der feste Theil das Ende nothwendig um die ganze Höhe *gb* oder *ad* der Fluth sich dem Körper *M* täglich zwei Male näher, welches jährlich etwa  $365\frac{1}{4}$  Toisen ausmachen würde, eine Gröfse, die man als außerhalb der Gränzen der Beobachtung für einige Jahre ansehen möchte,

Rückte aber die Erde um so viel gegen den Mond, so müßte dieser, wenn dessen Masse sich zu der der Erde verhält  $= 1 : 100$ , in einem Jahrhunderte um etwa 3652500 Toisen und beide Weltkörper sich einander um etwa 3688000 Toisen nähern: Eine Gröfse, die ungefähr  $\frac{1}{3}$  der ganzen Entfernung derselben ausmacht und also der Beobachtung schon nicht entgehen könnte. Eine genauere Berechnung würde diese Annäherung noch bedeutend vergrößern, wenn man die Zunahme der Annäherung nach dem Gesetze des Quadrats der Entfernung hinzufügte,

Es ist also nicht nur gegen alle unsre astronomischen Begriffe und gegen den in der allgemeinen Bewegungslehre angenommenen Grundsatz des Gleichgewichts der Centripetal- und der Centrifugal-Kräfte, daß zwei Weltkörper sich allmählig nähern, sondern

die beobachtete Constanz (oder nicht beobachtete Variation) der Entfernung derselben von einander widerspricht der Annäherung, welche aus obigen Sätzen fließt.

Noch mehr; Es folgt aus dem Satze der Gleichheit der in gleichen Zeiten durchlaufenen Flächenräume in allen Central-Bewegungen, daß die Umlaufszeit des Mondes genau im Verhältnisse der Verminderung seines Abstandes von der Erde abnehmen müßte, und so würden die Monds-Monate zur Zeit, der Griechen und Römer kaum halb so viele Erdtage gefaßt haben als jetzt, und wir würden die Chronologie dieser Völker mit der unsrigen gar nicht vergleichen können; da hingegen alle uns bekannten Bemühungen der Alten, bis auf den Papst Gregor XIII, die Zeitrechnung nach dem Verhältnisse der Umlaufzeiten der Erde und des Mondes einzurichten, das constante Verhältniß des Mondmonats zu dem Erdtage und also auch zu dem unveränderten Lauf des Mondes um die Erde und mithin auch die beständige Distanz dieser zwei Weltkörper seit zwei bis dreitausend Jahren documentiren.

Betrachtet man den Gegenstand von einer andern Seite, nämlich in Hinsicht der directen Anziehung des Körpers  $M$  auf die verschiedenen Punkte der flüssigen Hülle, in der Voraussetzung, daß der feste Körper  $ikln$  seine Entfernung von  $M$  nicht ändere, so läßt sich die gleichzeitige Hebung des Meeres an beiden entgegengesetzten Seiten  $a$  und  $b$  durchaus nicht erklären: denn nennt man  $A$  die Distanz von  $a$  zu  $M$ ,  $R$  den Radius der Erde,  $i$  die Anziehung des Kör-



pers  $M$  auf  $a$ , so ist die Anziehung auf  $b$  in der Richtung  $cM = \frac{A^2}{(A+2R)^2}$ ; und wenn man  $R = \frac{1}{8} A$  setzt,  $= 0,9344$ . Betrachten wir nun diese Wirkung des Körpers  $M$  in Bezug auf die Schwere der flüssigen Hülle unserer Erde, so ist offenbar diese Schwere in  $a$  vermindert und in  $b$  vermehrt, im letztern Falle um  $0,9344$ , wenn die Vermehrung in  $a = 1$  ist. Es sey nun die mittlere Hebung des Meeres in  $a = 3'$ , so müßte in  $b$  eine Depression  $= 2,8032'$  Statt finden, nicht aber eine Erhöhung von  $3'$  die aus der Erfahrung sich ergibt. Die Anziehung des Mondes auf den Punkten  $e$  und  $f = 0,9672$  gesetzt, so würde sich das Wasser von diesen Gegenden nach der vordern Seite  $nda$  ziehen, welcher Zufluß ohnehin durch die auf der hintern Seite vermehrte Anziehung in der Richtung  $bcM$ , vermöge des Gesetzes des Gleichgewichts, Statt finden müßte. So würde also die Wasserhülle am Aequator, statt der beiläufig elliptischen Gestalt, eine Eifigur durch die Theorie bekommen.

Dieser Widerspruch zwischen Erfahrung und Theorie ist, meines Wissens, noch nicht gelöst. Und da es der Wissenschaft darum zu thun seyn muß, solche Widersprüche nicht zu dulden, so hoffe ich, daß folgender Versuch, auch wenn er nicht als ganz genügend erscheinen sollte, nicht unwillkommen seyn werde. Vielleicht veranlaßt er glücklichere.

Was wir über das Phänomen der Ebbe und Fluth gewiß wissen, ist, daß die Gravitation des Mondes (und der Sonne) eine Veränderung in der Figur der flüssigen Hülle des Erdkörpers erzeugt. Es entsteht

aber die Frage, ob diese Wirkung eine directe oder eine indirecte sey, ob der Mond das Wasser diessseits und jenseits unmittelbar erhebt, oder ob diese Hebung dadurch geschieht, daß das Gleichgewicht, welches die Schwere bewirkt, durch den Mond gestört wird. Die erstere Annahme erklärt das Phänomen nicht, wie eben gezeigt worden. Wir wollen daher es versuchen, ob wir nicht auf dem zweiten Wege dazu gelangen.

Wir wissen durch den Lauf der Himmelskörper unsers Sonnensystems von der Gravitation nichts als a) daß ein damit begabter Körper auf einen andern in jeder meßbaren Entfernung anziehend wirkt und eine solche Anziehung erfährt, im Verhältniß der Massen: b) daß diese Wirkung immer in jedem Körper und in allen Richtungen, die sich von seinem Schwerpunkte aus denken lassen, Statt findet. c) daß diese Eigenschaft, als mechanische Kraft gedacht, sich im Verhältnisse des Quadrats der Entfernung schwächer zeigt.

An diesen Sätzen war es genug, um den Lauf der Himmelskörper unsers Sonnensystems zu erklären, weil die Masse jedes derselben als in dessen Schwerpunkte concentrirt angesehen werden kann. Sobald man aber die Wirkung eines dieser Körper auf einzelne Theile eines andern beurtheilen will, sind diese Sätze nicht mehr genügend, weil die relative Lage der Theile eines solchen (des letztern) Körpers uns zwingt auf die Gravitation dieser Theile zu einander Rücksicht zu nehmen, und also einen Conflict von zweierlei Attractions-Wirkungen zu betrachten, wobei die Richtungen nothwendige Elemente zur

Lösung der Aufgabe werden. Daher ließe sich die der Ebbe und Fluth mit jenen Sätzen allein nicht lösen.

Die Sätze, deren wir noch bedürfen, sind, meiner Ansicht nach, folgende:

1) Wir wissen bestimmt, daß die Gravitation der Materie sich in zwei Hauptphänomenen äußert. a) Zur Bildung einzelner sphäroidischer Weltkörper durch wechselseitige Anziehung der Theile derselben. b) Zur Anziehung anderer Weltkörper als ganzer Massen, wodurch ihre Bahnen bestimmt werden. Sehen wir nun diese zwei großen Phänomene als aus *einer* Quelle entspringend an, so ist es klar, daß jede dieser Wirkungen einen Theil der andern aufhebt, weil eine einfache Kraft nicht eine doppelte Wirkung haben kann. Wenn also ein Weltkörper eine Gravitation auf einen andern Körper äußert, so ist die Gravitation seiner Theile gegen einander (die Schwere auf demselben) geschwächt. Es läßt sich sogar ein solches System von Weltkörpern um einen einzelnen Weltkörper denken, wodurch die Schwere an dem letztern ganz aufgehoben, und also jeder nicht durch Flächen-Anziehung conglomerirte Theil über demselben frei schweben würde.

2) Wenn demnach ein materieller Punkt  $r$  (Fig. A.) der Anziehung des Körpers  $M$  unterworfen ist und also auf ihn gleichfalls wirkt, so hat dieser Punkt einen Theil seiner Gravitation verloren, den er nicht mehr auf die andern Punkte des Weltkörpers, zu welchem er gehört, verwenden kann. Denken wir uns eine gerade Linie  $trM$  durch diesen Punkt und den Punkt  $M$ , so werden alle auf der Linie  $tr$  befindli-

chen materiellen Punkte aus derselben Ursache von ihrer Anziehungskraft in der Richtung  $rs$  verlieren; jeder derselben nach dem umgekehrten Verhältnisse seiner Entfernung vom Punkte  $M$ . Zur Erleichterung unserer Betrachtungen wollen wir diese Richtung  $rs$  als mit der Geraden  $cM$ , welche die Mittelpunkte beider Weltkörper verbindet, parallel ansehen. Im vorliegenden Falle für die Erde und den Mond wird das Maximum des Fehlers, nämlich für den Punkt  $e$ , nur  $\frac{1}{8}$  ausmachen.

3) Es sey demnach der Punkt  $s$  in diesem Falle, so verliert er, und alle in der Parallele  $us$  befindlichen Punkte, von seinem Anziehungs-Vermögen in der Richtung der geraden Linie der Anziehung, in andern Richtungen aber nur in sofern diese irgend einen Winkel mit dieser Linie machen. Es sey demnach  $cs$  der Radius aus dem Punkte  $e$ , so ist, wenn dieser Verlust für den Punkt  $a = 1$  ist, dieser Verlust in Beziehung auf die Schwere  $= \sin lcs$ , also für den Punkt  $l = 0$ .

4) Der vorige Satz (3) muß nicht so verstanden werden, als gälte er nur von den Punkten an der Peripherie des Erdkörpers, sondern jeder andere Punkt auf der Geraden  $us$  verliert auf gleiche Art im Verhältnisse des Sinus des Winkels  $lcs$ , nur, vermöge seiner größeren Entfernung von  $M$ , weniger als  $s$ , da er als ein Mittelpunkt von Anziehungen in allen denkbaren Richtungen wirken kann und als solcher angesehen werden muß.

Wenden wir nun diese Sätze auf die Ebbe und Fluth an, so lautet die Erklärung wie folgt:

Durch die Anziehungs-Wirkung der Erde auf den Mond wird die Gravitation aller Theile des Erdkörpers geschwächt und mithin die Schwere der flüssigen Hülle in der Richtung  $cM$  und allen ihr parallelen Richtungen, nach dem Satze 3. Das eine Maximum dieser Schwächung ist in  $a$  und das andere in  $b$ . Beide verhalten sich  $= 1 : 0,9344$ . Von diesen beiden Punkten ab vermindert sich dieser Verlust nach  $e$  und  $f$  zu wie die Cosinus der Breiten, und er ist in  $e$  und  $f = 0$ . Folglich ist das Gleichgewicht der flüssigen Hülle in der Art gestört, daß in  $a$  und  $b$  die Erhebungen  $ad$  und  $bg$ , in den Punkten  $f$  und  $e$  aber die Applattungen  $fo$  und  $eu$  Statt finden müssen, welche durch die Axendrehung der Erde alle 6 Stunden ihr Maximum um  $90^\circ$  wechseln.

Dieser Erklärung liegt, wenn man es strenger nimmt, eine Hypothese zum Grunde, nämlich folgende: Ein materieller Punkt, der nach allen Richtungen Anziehung zu üüßern fähig ist, leidet an der Energie dieser Fähigkeit durch wirkliche Verwendung derselben auf einen andern Körper nur in der geraden Linie durch die Schwerpunkte; in allen andern Richtungen aber nur in sofern die Anziehungs-Fähigkeit sich in zwei Kräfte zerlegen läßt, deren Eine mit dieser geraden Linie parallel ist. Dieses geschieht in beiden entgegengesetzten Richtungen gleich, ohne Rücksicht auf das Positive oder Negative in den Richtungen. Es sey  $c$  (Fig. B.) ein solcher materieller Punkt,  $A$  ein anderer solcher Punkt, der von  $c$  angezogen wird, und also  $HC$  die Richtung der Anziehung, so wird  $C$  von seinem Anziehungs-Vermögen in der

Richtung  $AC$  und  $BC$  gleichviel verlieren, in den Richtungen  $DC$  und  $EC$  gar nicht, und in den Zwischen-Richtungen  $FC$  und  $GC$  nur in sofern das Anziehungs-Vermögen in diesen Richtungen sich in zwei Kräfte zerlegen läßt, deren Eine mit  $HB$  parallel ist.

Das Ungewohnte in dieser Hypothese ist, daß in derselben keine Rücksicht auf das Positive und Negative genommen wird. Indess scheint mir dieser Satz der Natur der Anziehung gemäß; denn wir wenden in der Mechanik diese Begriffe nur dann an, wenn wir zwei mechanische Kräfte haben, die gleichzeitig auf einen Punkt *von außen her* wirken. Hier aber haben wir eine einseitige *innere* Kraft, die sich auf die positive und negative Seite äußern kann und muß, von welcher Seite her die Veranlassung zur Kraft-äußerung kommen möge. Denkt man sich noch einen Körper  $K$  in derselben Relation zu  $C$  als  $H$ , aber auf der andern Seite, so wird er einen neuen Theil des Anziehungs-Vermögens des Körpers  $C$  beschäftigen, und jeder andere materielle Punkt  $I$  oder  $L$  in der Nähe von  $C$  wird von diesem desto weniger angezogen werden. Und wenden wir dieses auf die Ebbe und Fluth an, so folgt eben daraus; daß wenn wir  $H$  für den Mond,  $K$  für die Sonne nehmen, dieser Zustand der Opposition der drei Weltkörper so gut als ihr Conjunctions-Zustand; die Fluth vergrößern muß, weil ihre vereinigte Kraft der Schwere des Meerwassers entgegen wirkt: welches in der Hypothese des Anrückens der Erde gegen den Mond nur für den Fall der Conjunction das Phänomen erklärt,

Gleichfalls folgt aus unserer Erklärung, daß wenn der Mond und Sonne in den Quadraturen sind, die Fluth auf der Mondseite und auf der entgegengesetzten, dem Phänomen gemäß, kleiner ausfallen muß, weil durch die Verminderung der Schwere des Meerwassers in *e* und *f* (Fig. *A.*) eine Fluth entsteht, welche die andern vermindern muß. Die Hypothese des Anrückens der Erde gegen den Mond erklärt dieses Phänomen gleichfalls nicht; denn in derselben müßte die Erde in einer mittlern Richtung rücken, welche die Diagonale des aus dem Verhältnisse der Kräfte des Mondes und der Sonne construirten Parallelograms ist; und in dieser Richtung würde die Hebung des Meeres ihr Maximum erreichen und größer seyn, als wenn der Mond allein seine Anziehung äußerte.

Aber angenommen unser Satz sey nur eine Hypothese, so fragt es sich, in wiefern sie geduldet werden könne. Ich fordere von einer annehmbaren Hypothese in Ermangelung eines erwiesenen Lehrsatzes, drei Eigenschaften: *a*) daß sie das Phänomen, das sie erklären soll, in allen seinen Theilen vollständig erkläre; *b*) daß sie mit keinem Naturgesetze und keinem sonstigen physikalischen Lehrsatze im Widerspruche stehe; *c*) daß, wo möglich, außer dem zu erklärenden Phänomene, noch einige andere Analogien für sie sprechen.

Die erste Bedingung wird man, hoffe ich, durch diese Hypothese erfüllt finden; wenigstens wüßte ich im Phänomene der Ebbe und Fluth nichts, das nicht durch sie erklärt wäre, und es können unter Annahme derselben alle bisherigen Rechnungen unverändert

bleiben, wenn man nur voraus bemerkt, daß die Hebungen nicht direct durch Mond und Sonne, sondern indirect durch die Verminderung der Schwere bewirkt werden. Die zweite Bedingung scheint mir ebenfalls erfüllt; denn es ist mir weder ein Naturgesetz noch ein Satz in der rationellen Astronomie bekannt, der mit dieser Hypothese im Streite wäre. Sie besteht ohnehin in einer Vorstellungsart über den Conflict zweier Gravitations-Aeusserungen, wobei die quantitativen Resultate unverändert bleiben. Die Erfüllung der dritten Bedingung ist wohl schwer, da wir unter den übrigen Himmelskörpern keinen haben, an welchem ähnliche Phänomene beobachtet werden können, und unsre sublunarisches Welt uns noch weniger Gelegenheit zu ähnlichen Beobachtungen giebt. Dieser Mangel benimmt zwar der Hypothese einen Theil ihrer Wahrscheinlichkeit, macht sie aber nicht verwerflich. Jede andere wird auch nur die zwei ersten Bedingungen erfüllen und also nur der unsrigen an die Seite gestellt werden können. Nur eine solche Erklärung, in welcher man mit dem früher bekannten Gravitations-Gesetzen ausreichen könnte, würde den Vorzug verdienen.

Möglich indess, daß ich in meiner ganzen Ansicht irre, daß die Mängel, die ich in der üblichen theoretischen Darstellung des Phänomens der Ebbe und Fluth zu finden glaube, nur scheinbar seyen. Ich wünsche belehrt zu werden, und gewiß mancher andere Physiker mit mir. Ich wüßte aber Niemand, der mit größerem Rechte diese Belehrung er-



theilen könnte, als der Herr Professor Gauss, der, als rationeller Astronom, der Stolz Deutschlands ist, von andern Nationen nicht minder verehrt. Ich nehme mir die Freiheit ihn zu ersuchen, sich in diesen Annalen über einen so wichtigen Gegenstand zu erklären. —

*P a r r o t,*  
Prof. d. Physik zu Dorpat.

(Die beiden Figuren folgen im nächsten Hest.)

---

## VII.

### *Auszug aus dem Programm*

der

*holländischen Gesellschaft der Wissenschaften zu  
Haarlem, für das Jahr 1825.*

(Eingefandt von dem Sekretair der Gesell. Hrn. van Marum.)

Die Gesellschaft hat am 21sten May ihre 72ste jährliche Sitzung gehalten. Sie hat eine Abhandlung gekrönt, über die Frage: Von welchem Werthe sind im Allgemeinen in der Medicin die schwefelsauren Chinabasen (sulfates de Quinine), besonders bei den Fiebern. Der Verfasser dieser Abhandlung ist F. J. Wittmann, Doctor der Medicin zu Maynz.

Auf die Frage: — Da man in der Thierarzneykunst viele Anzeigen findet, daß die Grundsätze der Medicin des menschlichen Körpers daselbst unzeitig angewandt worden und dieses vielleicht den Fortschritten der genannten Kunst Hindernisse in den Weg legt, so fragt die Gesellschaft: „Welche Aehnlichkeit ist da, zwischen den Krankheiten, die am häufigsten bei unseren Hausthieren Statt haben, und den Krankheiten der Menschen, sowohl in Bezug auf ihre Entstehung, ihre Fortschreitung und ihren Ausgang, als auch hauptsächlich auf das Verfahren, nach welchem diese Krankheiten behandelt werden müssen? Worin weichen die einen von den anderen ab unter ihren verschiedenen Verhältniſ-

„sen. Wie kann diese Verschiedenheit durch die ver-  
 „schiedene Beschaffenheit des Menschen und der Thiere  
 „erklärt werden, und welchen Grundsätzen muß man in  
 „der Thierarzeneykunst folgen, um die Krankheiten der  
 „Hausthiere genügend kennen und auf die gründlichste  
 „Art behandeln zu lernen?“ — hat die Gesellschaft eine  
 französisch geschriebene Antwort erhalten, mit der Do-  
 vise: *Les progrès tiennent moins à une étude routi-  
 nière etc.* Man fällt das Urtheil, daß dieser Aufsatz  
 nicht Verdienste genug besitze, um gekrönt zu werden,  
 und beschloß, diese Aufgabe zu wiederholen. Man hat  
 dieselbe vor dem 1sten Januar 1827 zu beantworten.

Die Gesellschaft hat in Betreff der physikalischen  
 Wissenschaften für dieses Jahr die nachstehenden Fragen  
 aufgegeben, die zu beantworten sind

*vor dem 1sten Januar 1827.*

Da die verschiedenen Zweige der Naturgeschichte  
 seit mehreren Jahren zu ausgedehnt worden sind, um  
 innerhalb eines akademischen Jahres vollständig gelehrt  
 werden zu können, so fragt man: „welche Auswahl hat  
 „man beim Unterricht in der Naturgeschichte zu treffen,  
 „damit man nur dasjenige berühre, was sowohl im  
 „gemeinen Leben, als in anderer Beziehung von Nutzen  
 „seyn kann?“

„Was hat man der Erfahrung und sicheren Beobach-  
 „tungen zufolge von der wahren Natur derjenigen Fie-  
 „ber zu halten, welche unter dem Namen Puerperalfie-  
 „ber bekannt sind? Muß man dieselben als eine beson-  
 „dere und von dem Zustande der Wöchnerin abhängen-  
 „de Krankheit betrachten? Oder sind sie zufällig und  
 „nehmen sie ihren Ursprung von äußeren und verschie-

„denen Ursachen? Kann die Schwangerschaft und her-  
 „nach die Niederkunft zu dieser Krankheit einigen An-  
 „lass geben? Hat man eine Entzündung, sey es wahre,  
 „oder falsche (apparente), in dem Peritoneum, als die  
 „nächste Ursache dieser Krankheit zu betrachten, oder  
 „können die Entzündungen des Uterus, der Eingeweide  
 „und anderer Theile gleichfalls zu derselben beitragen? Ist  
 „es nicht sehr wahrscheinlich, daß die Sorgfalt während der  
 „letzten Monate der Schwangerschaft und während der  
 „ersten Tage nach der Niederkunft, die Ausleerungen der  
 „Eingeweide zu unterhalten, als ein prophylactisches Mittel  
 „betrachtet werden muß, um dieser so gefährvollen Krank-  
 „heit bei Zeiten vorzubeugen? Was hat man nach  
 „pathologischen Grundsätzen von der Wirkung des Ca-  
 „lomels in dieser schweren Krankheit zu halten?“

„Einige Aerzte sind lange Zeit der Meinung gewe-  
 „sen, daß mehrere Krankheiten der Haut durch sehr  
 „kleine, dem bloßen Auge unsichtbare Insekten unter  
 „der Epidermis verursacht werden, während andere diese  
 „Meinung nicht zulassen. Die Gesellschaft wünscht al-  
 „so zu wissen, aus welchen Gründen man das Daseyn  
 „dieser Insekten unter der Epidermis angenommen hat,  
 „und welche Beobachtungen hierzu beigetragen haben?  
 „Und im Fall, daß diese Annahme gegründet sey: was  
 „könnte man daraus ableiten, um die Behandlung eini-  
 „ger Hautkrankheiten zu verbessern?“

Da es Beobachtungen giebt, die zu beweisen schei-  
 „nen, daß die Entwicklung von Saamen, welche nicht  
 „von den letzten Jahren herkommen oder von Saamen  
 „fremder, weither gekommener Pflanzen, durch Sauer-  
 „stoffhaltige Substanzen begünstigt und erregt werden kön-

ne, während die nämlichen Substanzen in andern Fällen diese Wirkung nicht gehabt haben, so fragt man: — „Giebt es zufolge wohl beglaubigter Erfahrungen Mittel, deren man sich mit Erfolg bedienen könnte, um die „Entwicklung der Saamen zu befördern? Wenn dem so „ist: welches sind die Mittel und auf welche Art müssen „sie angewandt werden?“

„Welches ist der gegenwärtige Zustand der Kennt- „nisse hinsichtlich der Bewegung des Saftes in den Pflan- „zen? Welches sind die Beobachtungen und die Versu- „che, die über die Ursache dieser Bewegung und über „die Gefäße oder Organe, in welchen diese Statt fin- „det, einiges Licht verbreitet haben? Was kann man von „alle dem, was die Physiker hierüber geschrieben haben, „als durch wohl beglaubigte Versuche hinlänglich erwie- „sen annehmen: was hat man noch als weniger bewiesen „oder bloß hypothetisch anzunehmen? Und welchen „Nutzen kann man aus der in dieser Beziehung erlang- „ten Kenntnisse für die Kultur der Pflanzen ableiten?“

„Welchen Ursprungs und welcher Natur ist das, „was Grew, Du Hamel und Andere in den Stämmen „der Bäume und Sträucher *Cambium* genannt haben? Ist „diese wirklich, wie mehrere Physiker angenommen ha- „ben, eine besondere, sehr von den übrigen Säften der „Pflanzen verschiedene Substanz, aus welcher die neuen „Schichten von Holz und Rinde erzeugt werden? Oder „ist diese, wie einige Physiker annehmen, eine schon or- „ganisirte Substanz, welche sich entwickelt? Welchen „Nutzen kann man aus dem, was wir von dieser Sub- „stanz wissen, für die Kultur der gewöhnlichen Pflanzen „ziehen?“

Man findet die hauptsächlichsten Meinungen über diesen Gegenstand in dem Werke von C. H. Schultz, *die Natur der lebendigen Pflanzen*. Thl. 1. Seite 620.

„Was ist, im Allgemeinen, der Unterschied zwischen einem mechanischen Gemenge und einer chemischen Mischung, besonders bei den luftförmigen Flüssigkeiten: und auf welche Weise kann man mit Gewissheit erkennen, ob eine Vereinigung von zweien oder mehreren festen Körpern, vor Allem aber eine Vereinigung von zweien oder mehreren Luftarten, eine chemische Mischung darstellt?“

Man wünscht, daß man auf die bei der Vereinigung Statt findenden elektrischen Erscheinungen aufmerksam sey.

Die Gesellschaft hat für gut gehalten, nachstehende Fragen zu wiederholen, auf die zu antworten ist

vor dem 1sten Januar 1827.

„Welches sind die heilsamen oder der Gesundheit des Menschen schädlichen Veränderungen, welche die Nahrungsmittel, sowohl aus dem Thier- als aus dem Pflanzenreich, in der Zusammensetzung ihrer Bestandtheile durch die Wirkung des Feuers erleiden; und welche Regeln kann man daraus ableiten, um die Bereitung gewisser Nahrungsmittel abzuändern, damit sie zugleich geschickt werden, am meisten zu nähren und die Gesundheit des Menschen zu erhalten?“

„Bis zu welchem Punkt kennt man die Natur und die Eigenschaften derjenigen Schwammarten, welche unter den Holzdiehlen wachsen, vor allem in feuchten Gemächern, wo sie sich sehr schnell vermehren und in kurzer Zeit die Faulniß des Holzes veranlassen. Kann

„man aus der bekannten Natur dieser Pflanzen und aus  
„der Art, auf welche sie die Fäulnisse des Holzes be-  
„schleunigen, Mittel ableiten, um die Entstehung derselben  
„zu verhindern und sie entweder gänzlich auszurotten,  
„wo sie sich befinden, oder wenigstens ihre schädlichen  
„Wirkungen zu verringern?“

„Bis zu welchem Grad ist die Kenntniss der Bestand-  
„theile der Thier- und Pflanzenstoffe durch die interes-  
„santen Versuche von Braconnot ausgedehnt, in welchen  
„diese Substanzen mittelst Schwefelsäure in andere sehr  
„verschiedene Substanzen verwandelt werden \*). Sind  
„die Resultate dieser Versuche durch wiederholte Versu-  
„che völlig bestätigt worden? Was zeigen endlich Ver-  
„suche dieser Art, wenn man sie mit anderen Stoffen  
„anstellt, welche diesen noch nicht unterworfen wurden?  
„Welche Vortheile könnte man aus einer Stoffverände-  
„rung dieser Natur ziehen, um nützliche Resultate zu er-  
„halten?“

„Da man seit Kurzem durch Versuche erfahren hat,  
„dass das Feuer und die Flamme einen sehr beträchti-  
„chen Grad von Lebhaftigkeit erreichen können, wenn  
„man einen Wasserstrahl auf eine gewisse Weise anwen-  
„det, so fragt man, auf welche Art und in welchen  
„Fällen könnte man hieraus vortheilhafte Wirkungen ab-  
„leiten, sey es in der Oekonomie, in den Fabriken oder  
„in alle den Fällen, wo es nöthig ist, dem Feuer mehr  
„Stärke zu geben?“ \*)

\*) Journ. d. Ch. et Ph. XII. 172 u. XIII. 213. Schweigg. J.  
XXVII. 328 u. XXIX. 343.

\*) Schweigg. J. XXVIII. 299.

„Welches sind die Gattungen von Fabriken, welche  
 „der Atmosphäre eine dem Athemholen des Menschen  
 „schädliche Eigenschaft mittheilen? Ist der schädliche  
 „Einfluss, den diese Zweige der Industrie auf die Gesund-  
 „heit des Menschen ausüben, so beträchtlich, dass es  
 „einige Vorsichtsmaassregeln erfordert? Und wenn es der  
 „Fall ist, welche Vorsichtsmaassregeln sind bei Errichtung  
 „oder bei dem gegenwärtigen Zustande dieser Fabriken zu  
 „nehmen?“

Mehrere erfahrene Wasserbaumeister kommen darin  
 überein, dass es oft in diesem Lande unmöglich sey, die  
 Quellen (*Wellen*) zurückzuhalten oder abzuleiten, wel-  
 che sich oft bei Legung des Grundes tiefer Schleusen  
 einstellen; und da man in anderen Ländern, bei Er-  
 bauung von Werken dieser Art, dahin gelangt ist, mit-  
 telst Dampfmaschinen sehr beträchtliche Quellen zu über-  
 wältigen, so legt die Gesellschaft zur Bewerbung folgende  
 Frage vor. „Welche Mittel könnte man, ausser den ge-  
 „bräuchlichen und unzureichenden, anwenden, um bei  
 „Erbaung tiefer Schleusen diese Quellen zurückzuhalten,  
 „so dass man stets im Stande ist, diesen Schleusen die  
 „vorläufig bestimmte Tiefe zu geben. Könnte man zu die-  
 „sem Zweck, wie es an andern Orten der Fall war, mit Nuz-  
 „zen die Dampfmaschinen anwenden und was hat die  
 „Erfahrung über die Art gelehrt, sich am Vortheilhafte-  
 „sten dieser Maschinen zu bedienen, um die Quellen zu-  
 „rückzuhalten?“

„Welches sind die Krankheiten des menschlichen Kör-  
 „pers, von denen man sagen kann, man kenne sie nach  
 „physikalischen und chemischen Grundfätzen und sey im  
 „Stand, daraus zu schliessen, welche Mittel die wirk-  
 „samsten gegen diese Krankheiten seyen und auf welche



„Art dieſe in dem menſchlichen Körper wirken, um jene zu heilen?“

„Welche Art iſt die beſte, um die ſchwefelſauren Chinabaſen (ſulfates de Quinine) zu bereiten, ſowohl in Bezug auf deren Eigenſchaften als auch in Bezug auf die erzeugte Menge und Koſtenersparung. Worin weichen ſie ſowohl in phyſikaliſcher als rein chemiſcher Hinſicht von einander ab? Welches ſind die Kennzeichen, nach welchen man ſie mit Sicherheit erkennen kann, um jede Verfäliſchung zu entdecken?“

„Was haben die an vielen Orten, im Winter 1822, über die ſtrenge Kälte gemachten Beobachtungen, in mehrfacher Beziehung für die Erweiterung unſerer phyſikaliſchen Kenntniſſe bewieſen, beſonders hiñſichtlich der Theorie der Gefrierung. Gibt es unter den Beobachtungen über die außerordentlichen oder weniger bekannten und verderblichen Wirkungen des letzten ſo heftigen Froſtes, einige, aus welchen man nützliche Vorſchriften ableiten könnte, um ſich während heftiger Winter am Beſten gegen dieſe Wirkungen zu ſchützen?“

Man verlangt nicht, daß man bei Beantwortung dieſer Frage Reihen thermometriſcher Beobachtungen gebe, es ſey denn, daß ſie zur Beſtätigung deſſen dienen, was man behaupten will.

„Welches waren die ſchädlichen und ungewöhnlichen Wirkungen der heftigen Kälte im letzten Winter auf Bäume, Sträucher und Pflanzen, vor Allem auf die, welche ihres Nutzens wegen in den nördlichen Provinzen dieſes Königreiches kultivirt werden, ſo wie in anderen Ländern, deren Temperatur wenig von der dieſer Provinzen verſchieden iſt? Und welche Vorſchriften könnte man ableiten aus dem, was man über die ſchäd-

„lichen Wirkungen des Frostes auf die Bäume und Pflanzen beobachtet hat, um Mittel zu finden, diesen Wirkungen in strengen Wintern einigermaßen zuvorzukommen?“

Da man erst seit wenigen Jahren einen anderen Gebrauch von der Luftpumpe macht, als zu physikalischen Versuchen, und man sich dieses Werkzeuges gegenwärtig mit großem Nutzen in mehreren Fabriken Englands und Deutschlands bedient, sowohl um Wasser bei einer viel geringeren Hitze zu kochen (ein Verfahren, welches man nach der Erfindung von Howard und Hodgson in den Zuckerfiedereien Englands einzuführen angefangen hat) als auch um den Farbestoff in die zu färbenden Stoffe besser eindringend zu machen, indem man den Druck der atmosphärischen Luft in verschlossene Kessel treten läßt in welchen man zuvor die Luft verdünnt hatte, so fragt die Gesellschaft: „In welche andere Fabriken oder Manufacturen könnte man, nach physikalischen Prinzipien, den Gebrauch der Luftpumpe zu einem oder dem andern Zwecke einführen?“

Da man gegenwärtig den Dampf nicht bloß als bewegende Kraft in den Dampfmaschinen braucht, sondern sich desselben auch mit Vortheil zu verschiedenen anderen Zwecken bedient, wie in den Bleichereien des Garns, in den warmen Treibhäusern zur Kultur der Pflanzen, gleichwie zur Bereitung von Nahrungsmitteln, so fragt die Gesellschaft: „Kann man nach wohl begründeten Prinzipien beurtheilen, für welche Fabriken und für welche häuslichen Bedürfnisse man den Dampf noch anwenden könnte?“

Die Gesellschaft hat in den vorhergehenden Jahren die folgenden, die *physikalischen Wissenschaften betref-*

*senden, Fragen aufgegeben, auf die man zu antworten hat:*

*vor dem 1sten Januar 1826.*

1) Was kann man in Bezug auf den Magenfaß des menschlichen Körpers und seine Wirkung auf die Verdauung der Nahrungsmittel als wohl erwiesen ansehen? u. s. w. (Diese Ann. LXXVII. 450.)

2) Welche Kenntniß hat man in Betreff der Natur des Haushaltes und der Erzeugung derjenigen kleinen Insekten erlangt, u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)

3) Ist es durch die Erfahrung hinlänglich bewiesen, daß es Bäume und Pflanzen giebt, vorzüglich aber unter den nutzbarsten, welche nicht wohl vegetiren können, wenn u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)

4) Welche Insekten sind den Wald-Bäumen und Sträuchern am schädlichsten? u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)

5) Da man seit einigen Jahren glaubt, mehrere nähere Bestandtheile (principes constituants) in gewissen Pflanzen oder Erzeugnissen des Pflanzenreichs entdeckt zu haben, so u. s. w. (Ann. LXXVII. 451.)

6) Welche Fortschritte hat die Kenntniß derjenigen Gährung erlangt, durch welche man Essig (*acide végétal*) erzeugt? u. s. w. (Ann. LXXVII. 452.)

7) Da die, der Vegetation zugeschriebene, Verbesserung der atmosphärischen Luft und Vermehrung ihres Sauerstoffgehaltes, durch die späteren Versuche mehrerer Physiker nicht bestätigt worden ist, u. s. w. (Annalen LXXVII. 453.)

8) Da die chemische Zerlegung der Vegetabilien eine große Anzahl näherer Bestandtheile der Pflanzen kennen gelehrt hat, u. s. w. (Ann. LXXVII. 453.)

9) Auf welche Art wirkt die zur Reinigung und Entfärbung mehrerer Flüssigkeiten, angewandte Thierkohle? u. f. w. (Ann. LXXVII. 454.)

10) Welcher Natur und Zusammensetzung ist derjenige Stoff, der den fruchtbaren Theil eines guten Bodens ausmacht? (Ann. LXXVII. 454.)

11) Da in der Hauswirthschaft mehrere Bleilösungen noch sehr oft erschreckende Beispiele, ihrer zwar anfänglich unmerklichen, aber in der Folge sehr verderblichen und selbst tödtlichen Wirkung auf Menschen und Thiere geben, u. f. w. (Ann. LXXVII. 454.)

12) Ist dasjenige, was man unter dem Namen *Tannin* aus verschiedenen Stoffen zieht, ein wirklicher, diesen Pflanzen eigenthümlicher Stoff, u. f. w. (Ann. LXXVII. 455.)

13) Bis wie weit kennt man die Natur und Ursachen der Fäulnis u. f. w. (Ann. LXXVII. 455.)

14) Da über die Gegenden, nach welchen sich die bei uns bekannten *Zugvögel* hinbegeben, die Meinungen noch sehr getheilt sind, u. f. w. (Ann. LXXVII. 456.)

15) Was weiß man gegenwärtig über die Naturgeschichte der *Zugfische*? — u. f. w. (Ann. LXXVII. 456.)

(Das Programm der Gesellschaft, welches so eben in holländ. Sprache erschien, enthält mehrere andere Fragen, welche specielle Beziehung auf jenes Land haben und auf welche man nur von denjenigen Gelehrten Antworten erwarten kann, die dieses Programm im Original lesen können, dies Programm befindet sich unter anderen in einem Supplement der Haarlemmer Zeitung vom 4. J uni a. c., die in ganz Europa gelesen wird.)

Der Preis auf eine genügende Beantwortung einer jeden dieser Fragen ist: eine goldene Medaille von 150 Gulden Werth und überdies eine Gratification von 150 holländischen Gulden. Die leserlich und in holländischer, französischer, englischer, lateinischer oder deutscher Sprache (aber nicht mit deutschen Schriftzügen) geschriebenen Antworten, hat man, frankirt, auf die gewöhnliche Art an Hrn. van Marum, Sekretair der Gesellschaft, zu adressiren.

## VIII.

*Auszug aus dem Programme der K. Academie der Wissenschaften zu Paris, die für die Jahre 1826 und 1827 vorgelegten Preisaufgaben betreffend:*

L'Académie avait proposé la question suivante, pour objet du prix de mathématiques qu'elle devait décerner dans la séance de juin 1826:

1) Déterminer, par des expériences multipliées, la densité qu'acquieren les liquides, et spécialement le mercure, l'eau, l'alcool, et l'éther sulfurique, par des compressions équivalentes au poids de plusieurs atmosphères;

2) Mesurer les effets de la chaleur produits par ces compressions.

Aucune des pièces envoyées au concours n'ayant obtenu le prix, l'Académie propose de nouveau le même sujet pour l'année 1826.

Le prix sera une médaille d'or de la valeur de trois mille francs. Il sera décerné dans la séance publique du premier lundi du mois de juin 1826. Les Mémoires devront être remis au secrétariat de l'Institut avant le premier Janvier 1826. Ce terme est de rigueur. (Ann. de Chim. et Phys. Mai. 1825. p. 88, wo das Nähere.)

# *A n z e i g e .*

---

## **Anleitung zur Kenntniss der Krystallgestalten, von Dr. Carl Fr. Naumann.**

In diesem Werke, welches nicht nur für den Selbstunterricht, sondern auch dafür berechnet ist, als Leitfaden bei Vorlesungen zu dienen, werden die wichtigsten Lehren der Krystallographie nach der von dem Verfasser bereits früher in der *Isis* und in seiner *Dissertation de hexagonalis crystallinarum formarum systemate* versuchten Methode vollständig und systematisch entwickelt, so dass der Leser nicht nur eine Aufzählung aller einzelnen Arten von Gestalten und der dieselben beherrschenden Verhältnisse, sondern auch eine gründliche Darstellung der sieben verschiedenen Krystall-Systeme erhält, wie solche in der Natur vorliegen. Alle zur Berechnung der Gestalten erforderlichen mathematischen Entwicklungen sind in eigene Kapitel abgesondert; weshalb auch diejenigen, welchen es nicht sowohl um das Detail der Berechnung, als um Uebersicht der Mannichfaltigkeit und Einsicht in den Zusammenhang der verschiedenen Krystallgestalten zu thun ist, durch das Studium der übrigen Kapitel ihre Absicht vollkommen erreichen werden, ohne sich von mathematischen Formeln aufgehalten zu sehen. Sonach dürfte dieses Werk geeignet seyn, nicht nur Mineralogen und Physikern, sondern auch Pharmaceuten und Chemikern eine bündige und vollständige Kenntniss von der allgemeinen Formenlehre der Mineralien und Salze zu verschaffen.

Ich besorge den Druck auf gutem weissen Druckpapiere im Formate der *Annalen der Physik und Chemie* und hoffe, die Erscheinung zur bevorstehenden Michaelismesse gewiss zusagen zu können, nicht zweifelnd, dass die in unsern Tagen so ungemein zahlreichen Freunde der Naturwissenschaften, die ich auf diese interessante Arbeit vorläufig aufmerksam zu machen für meine Pflicht halte, dieselbe beifällig aufnehmen und mir ihre Bestellungen darauf unmittelbar oder durch die ihnen nächstgelegene Buchhandlung recht bald zukommen lassen werden.

Leipzig im August 1825.

*Joh. Ambr. Barth.*

1. The first part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them. The list includes names such as "John Doe", "Jane Smith", and "Robert Johnson", among others. The addresses are also listed, often including street names and city names.

2. The second part of the document is a series of short, handwritten notes or entries. These notes are written in a cursive script and appear to be organized into a list or a series of paragraphs. The notes are often very brief and seem to be related to the names and addresses listed in the first part of the document. Some of the notes include phrases like "See above", "See below", and "See page 10", which suggest that the notes are part of a larger document or a series of pages.

3. The third part of the document is a series of short, handwritten notes or entries, similar to the second part. These notes are also written in a cursive script and appear to be organized into a list or a series of paragraphs. The notes are often very brief and seem to be related to the names and addresses listed in the first part of the document. Some of the notes include phrases like "See above", "See below", and "See page 10", which suggest that the notes are part of a larger document or a series of pages.

4. The fourth part of the document is a series of short, handwritten notes or entries, similar to the second and third parts. These notes are also written in a cursive script and appear to be organized into a list or a series of paragraphs. The notes are often very brief and seem to be related to the names and addresses listed in the first part of the document. Some of the notes include phrases like "See above", "See below", and "See page 10", which suggest that the notes are part of a larger document or a series of pages.

5. The fifth part of the document is a series of short, handwritten notes or entries, similar to the second, third, and fourth parts. These notes are also written in a cursive script and appear to be organized into a list or a series of paragraphs. The notes are often very brief and seem to be related to the names and addresses listed in the first part of the document. Some of the notes include phrases like "See above", "See below", and "See page 10", which suggest that the notes are part of a larger document or a series of pages.

1. The first part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

2. The second part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

3. The third part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

4. The fourth part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

5. The fifth part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

6. The sixth part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

7. The seventh part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

8. The eighth part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

9. The ninth part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

10. The tenth part of the document is a list of names and addresses, which appears to be a directory or a list of contacts. The names are written in a cursive script, and the addresses are listed below them.

# ZU HALLE, O R D R. W I N K L E R.

Zeit der Beob.		Therm. Resum. frei im Schatten	Haar Hygr bei +10° R.	Wind	Wetter	Thermometrograph			Wasser- Stand der Saale	Uebersicht d. Witterung	
Tg	St.					Tag	Min. Nachts vorher	Max. Tags		Tag	Zahl
1	8	+14.04	46.06	SO. 2	htz Mgrth	1	+ 3.09	+12.07	4 9"	heiter	2
	12	18. 9	48. 6	so. 2	schön	2	3. 1	17. 3	4 8	schön	8
	2	19. 6	46. 0	S. 1	schön	3	4. 6	20. 1	4 7	verm	13
	6	20. 3	42. 0	O. 1	sch Abtrh	4	6. 3	16. 7	4 6.5	trüb	7
	10	15. 3	64. 1	O. 2	trüb	5	3. 4	14. 6	4 6	Regen	13
						6	4. 0	11. 6	4 5	Gewitter	2
2	8	+18. 5	61. 1	ssw. 3	verm	7	5. 5	12. 7	4 6	windig	11
	12	20. 2	58. 4	SW. 2	verm	8	6. 8	17. 9	4 6	stürmisch	4
	2	20. 0	59. 5	ws. 3	vr Gew n.	9	5. 8	19. 1	4 6		
	6	15. 2	83. 9	wnw. 2	sch Reg	10	12. 2	21. 8	4 6.5		
	10	10. 1	90. 6	S. 2	trüb	11	10. 9	21. 4	4 6		
						12	8. 7	23. 0	4 5.5		
3	8	+15. 1	68. 7	ssw. 1	verm	13	10. 6	24. 1	4 5	Nächte	
	12	15. 2	62. 3	ssw. 3	trb Sprhrg	14	12. 2	23. 2	4 5.5		
	2	17. 5	54. 4	ssw. 3	verm	15	9. 5	21. 2	4 5	heiter	8
	6	16. 7	57. 1	ssw. 2	trüb	16	9. 0	21. 4	4 3.5	schön	6
	10	11. 3	80. 3	W. 2	trüb	17	8. 2	20. 7	4 2.5	verm	3
						18	8. 3	12. 2	4 5.5	trüb	13
4	8	+15. 1	47. 6	SW. 2	trüb	19	6. 9	11. 8	4 6	Nebel	1
	12	19. 0	43. 9	ssw. 1	trüb	20	5. 0	17. 5	4 5.5	Regen	4
	2	19. 5	40. 4	so. 1	trüb	21	8. 0	14. 7	4 5	windig	4
	6	14. 3	89. 9	S. 1	trüb	22	6. 5	23. 9	4 7	stürmisch	3
	10	12. 7	99. 3	ssw. 2	trb Rg	23	6. 5	16. 2	4 6		
					Rgsch	24	4. 4	19. 0	4 5		
5	8	+14. 7	88. 1	SW. 3	trüb	25	6. 6	22. 5	4 6		
	12	11. 7	89. 7	SW. 3	trb Rg	26	10. 4	21. 5	4 7		
	2	12. 3	82. 5	SW. 3	tr ex Rgtr	27	8. 5	19. 5	4 6		
	6	9. 3	91. 6	W. 2	tr hlt Rgtr	28	7. 0	20. 0	4 4		
	10	9. 9	89. 3	SW. 2	schön	29	11. 0	14. 2	4 4	Mrgvth	10
						30	+ 6. 4	+20. 7	4 5	Abtrh	15
6	8	+13. 2	65. 4	ssw. 1	schön	Sma +220.2 +543.2			154' 5"	sichtbare	
	12	16. 4	52. 4	ssw. 3	schön	Mittl + 7.34 +18.11			4. 5.7	Mondfinst	1
	2	17. 6	46. 8	NW. 3	schön					unsichtb.	
	6	18. 5	38. 9	W. 2	schön					Sonnenfin	1
	10	12. 7	96. 5	W. 1	trb Nbl						
						Min. + 3.01 Max. +24.01					
7	8					größte Veränd. 21.00					
	12										
	2										
	6										
	10										
8	8										
	12	85	+466.06	2517.018	ssw	Mittl	334.856	ardl	+14.005	ardl	63.003
	2	53	+689. 4	2576. 52	NO	Max.	338. 729	N	+22. 1	nno	99. 26
	6	72	+485. 9	2575. 33	NW	Min.	328. 204	SW	+ 7. 3	S	36. 55
	10	46	+465. 1	1985. 75	ssw	Vränd	10.825		14.08		62. 71
		56	+2107.0	9454. 76	nodrl						



t. Decke. Am 18 u. 19. wolkig bed. Am 20. Morg. bed. unten  
 nach oben in Cirrus übergehen und ums Zenith offen lassen, Mitts  
 bald aber wolk. Decke gegen 6 u. von 8 Abds ab gel. Reg. Am  
 21. Reg., Vormitts einz. Tropfen; Vormitts in S hohe Cirr. Str.  
 m., oben über Cirrus besetztem Grund lockere Cirr. Str. Flächen;  
 det sich wolk. Decke die bleibt. Die Sonne tritt, 7 U. 41' Abds  
 aber hat die Sommer-Sonnenwende Statt. Am 22. Vormitts wie  
 me Reg.; Tags über Cirr. Str. Massen über offenem Grund u. unten  
 is wolkig bed., von 2 bis 3 stark Reg., Nachmitts einz. Tropfen.  
 Mond in seiner Erdnähe. Am 23. wolk. Bed., die Tags bisweil.  
 dert sich Abds; Spät-Abds bis auf geringe Streifen in W, heiter.  
 as erste Monds-Viertel.  
 n 24. Morg. bei bel. NW-Horiz. heiter, Mitts rings hohe Cum.,  
 Massen, Nachmitts bed. letztere meist, stehen Abds einz. auf heit.  
 t-Abds fast heitr. Am 25. früh heitr, Tags kl. Cirr. Str. zerstreut,  
 u und Spt-Abds herrscht dünne Decke. Am 26. Vormitts Cirr.  
 rde, Mitts treten unten Cum. zu, um 2 in SW bis S u. W Ge-  
 und dort schwach Donner, nachher etws Reg.; Abds Cirr. Str. einz.  
 m. unten; gegen 8 zieht sich wolk. Decke zusammen, ein kurzer  
 egfch. fällt und wolk. Decke bleibt. Am 27. früh verwäsch. Cirr.  
 id wolk. Decke, die von Abds ab stärker wird; um 12 Sprühreg.  
 -Spur auf heit. Grde, modif. sich in Cirr. Str., und diese in wolk.  
 tgs gleichf. ist und fortbesteht; von 5 bis nach 8 Abds gelind Reg.  
 , starke Decke löst sich erst Abds auf und Spt-Abds stehen lockere  
 z, auf heit. Grunde. Ganz früh Reg., Vormitts fein und unter-  
 Mittag in einz. Tropfen und nach 5 ein heftiger Schauer. Am 30.  
 te bis oben bed., sonst auf heit. Grunde Cirrus-Spur; Mitts heitr,  
 , Nachmitts wechseln verwäsch. Cirr. Str. und heitere Stellen, Spt-  
 en, sonst wolkig bed. Heute früh, 32' nach Mitternacht, wieder

---

**Monats:** wechselnd, schöne und trübe Tage, warm in Mitten;  
 ne und westliche Winde herrschten und mit ihnen kamen oft Strich-  
 eterstand im Ganzen ausgezeichnet hoch.

itution hatte sich der schon im vorigen Monate bemerkbar gewe-  
 er, Gallenfieber, gallichte Durchfälle mit Erbrechen, selbst ruhr-  
 herrschend. Auch die nicht selten biliösen Anginen und Nessel-  
 , Husten und Schnupfen, sehr allgemein. Keichhusten zeigte

---

# ANNALEN DER PHYSIK.

---

JAHRGANG 1825, SIEBENTES STÜCK.

---

## I.

*Zusatz zu der Abhandlung:*

*Untersuchung der Mineralwasser von Karlsbad, nebst  
Untersuchung einiger anderer Mineralwässer des  
Ellenbogner Kreises in Böhmen.*

Von

J. J. BERZELIUS \*).

---

### I. Lithion im Karlsbader Wasser,

Bei den Untersuchungen, welche ich im Jahre 1822 mit dem Karlsbader Wasser anstellte, suchte ich auch *Lithion* in demselben, aber ohne es zu finden. Ich fand es nachdem im Egerwasser und deshalb hielt ich eine neue Prüfung nothwendig, um zu bestimmen, wie weit dieses Alkali im Karlsbader Wasser gefunden werden könne. Bei meinen früheren Untersuchungen vermischte ich die Salze, nach geschehener Sättigung durch Salzsäure, mit phosphorsaurem Ammoniak und verdunstete die Flüssigkeit, in Hoffnung, nach Wiederauflösung des trocknen Salzes, phosphor-

\*) Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. 1825, 1te Hälfte. Vergl. Kongl. V. A. Handl. 1822 und Gilb. Ann. LXXIV. 113 u. 276.

saures Lithion zu erhalten. Die Versuche, die ich seitdem, über die Entdeckung kleiner Quantitäten von Lithion, Gelegenheit hatte anzustellen, haben bewiesen, daß auf diese Weise ein größerer Gehalt von diesem Alkali erfordert wird, wenn etwas unlösliches Salz von Lithion und Phosphorsäure gebildet werden soll, weil das Ammoniak unter dem Verdunsten verfliegt und das phosphorsaure Salz einen Ueberschuß an Säure erhält.

Ich habe nachdem gefunden, daß man den Zweck am Besten erreicht, wenn man die zu untersuchende Auflösung, nachdem sie wohl von Erdsalzen befreit ist, mit einer Mischung von reiner Phosphorsäure und ein wenig kohlensaurem Natron versetzt. Während des Verdunstens fängt die Flüssigkeit an, bei einem gewissen Grade der Concentration, trübe zu werden, und nach völliger Eintrocknung des Salzes bleibt bei Auflösung in kaltem Wasser ein weißes Pulver zurück, welches in der, an phosphorsaurem Natron reichen, Mutterlauge unlöslich ist, und welches mit kaltem Wasser gewaschen werden kann, obgleich nicht ganz ohne Verlust. Es ist bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft sehr schwer in reinem Wasser löslich, wird aber vom warmen Wasser leichter gelöst. Diese schwerlösliche Substanz ist ein neutrales Doppelsalz von phosphorsaurem Natron und phosphorsaurem Lithion, welches schwerer löslich ist im Wasser, als phosphorsaures Lithion für sich.

Dieses Salz hat folgende Eigenschaften: es schmilzt ziemlich leicht vor dem Löthrohr zu einer Kugel, welche im schmelzenden Zustande durchsichtig ist, aber im Erstarrungsmoment weiß und undurchsichtig wird. Mit Kobaltoxyd wird es blau, nicht roth, wie phos-

phorsaure Talkerde; vermischt mit kohlensaurem Natron auf einem Platinblech, schmilzt es zu einer klaren Masse zusammen, welche unklar wird, wenn sie erstarrt, und welche auf Kohle geschmolzen, von der Kohle eingefogen wird. Phosphorsaure Erdsalze werden nicht von kohlensaurem Natron aufgelöst, und auf Kohle bleibt die Erde auf deren Oberfläche zurück, während die geschmolzene Salzmasse in die Kohle eindringt. Das Gemenge des Doppelsalzes mit kohlensaurem Natron greift im Schmelzen nicht das Platin an; wenn das Doppelsalz mit doppelt so vielem kohlensauren Kalk vermischt wird, so schmilzt es auf Platinblech, welches wenig oder nicht davon angegriffen wird; setzt man aber einen Tropfen Wasser zu der geschmolzenen Masse hinzu, trocknet es sodann ein und glüht das Platinblech, so läuft es rund herum an, wie es gewöhnlich beim Lithion der Fall ist.

Hundert Theile dieses Salzes wurden mit 200 Thl. kohlensaurem Kalk in einem Platintiegel zusammengeschmolzen, die geschmolzene Masse mit der gehörigen Sorgfalt zu Pulver zerrieben und mit Wasser ausgekocht. Die Flüssigkeit enthielt Kalk und war stark alkalisch. Sie wurde genau mit Oxalsäure gesättigt, filtrirt und zur Trockne verdunstet. Die Oxalsäure wurde bei gelindem Feuer fortgebrannt, worauf das übrigbleibende kohlensaure Alkali so leicht schmelzbar war, daß es bei einer Temperatur floss, bei welcher es noch nicht sichtbar glühte. Es wog 77,333 Thl. Dies entspricht genau dem Verhältnisse, daß das Salz ein neutrales gewesen, und von jedem Alkali einen Atomen enthalten habe. Das kohlensaure Salz wurde vorsichtig mit Salzsäure gesättigt, zur Trockne verdun-

stet und gelinde geglüht. Die geschmolzene Masse wog 90,2 Thl., wurde aber unter dem Wagen so stark feucht, daß das Gewicht nicht mit völliger Genauigkeit bestimmt werden konnte. Das Salz wurde nun in Wasser aufgelöst, langsam bis zum Anschließen verdunstet und darauf eingetrocknet. Die trockne Masse wurde mit wasserfreiem Alkohol übergossen, welcher 44,45 Grm. Kochsalz unaufgelöst zurückließ. Dieses kommt so nahe an 45,24, welche es der Berechnung nach, bei einem Atomen von jeder Base geben müßte, daß man deutlich sieht, der Verlust rührt daher, daß das Kochsalz nicht völlig unlöslich in Alkohol ist. Die erhaltene alkoholische Lösung gab nach Verdunstung ein weißes Salz, welches sehr schnell zerfloß und welches nicht von Alkali gefällt wurde. Dies Doppel-  
salz besteht folglich aus:  $\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{L}}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{P}} + \overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{N}}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{P}}$ , welches auf 100 Theilen beträgt:

Phosphorsäure	.	.	59.05
Natron	.	.	25.87
Lithion	.	.	15.08

und diese 100 Theile des Doppelsalzes entsprechen 33,3 Thl. kohlensauren Lithions.

Nach dieser Beschreibung des Verfahrens, das Lithion zu entdecken und dessen Menge annähernd zu bestimmen, will ich den Versuch anführen, der beweist, daß dieses Alkali im Karlsbader Wasser enthalten ist.

Von meiner früheren Untersuchung hatte ich noch eine Portion der Mutterlange, welche nach Krystallisation des Karlsbader Wasser erhalten wird, und welche kohlensaures Natron nebst einer geringen

Menge schwefelsauren Natrons enthält. Diese Auflösung hatte bei  $+ 18^{\circ}$  ein specifisches Gewicht von 1,2525, und 100 Gramm davon, mit phosphorsaurem Natron versetzt und auf die zuvor angegebene Weise behandelt, gaben 0,25 Grm. von dem Doppelsalze, welchen entsprechen 0,0377 Grm. reines oder 0,08325 Grm. kohlensaures Lithion. Dieser Versuch beweist gewiss nichts über die Menge dieses Alkalis im Karlsbader Wasser, aber er zeigt auf jeden Fall, daß die Menge sehr gering ist. Wahrscheinlich übersteigt darin der Gehalt nicht 3 Milligramm auf 1000 Grm. des Wassers.

Die Andeutung, welche man in den letzten Jahren erhalten hat, Jod, als eine das Kochsalz begleitende Substanz, im Wasser salzhaltiger Quellen zu suchen, veranlaßte mich zu versuchen, ob aus der eben erwähnten Mutterlauge eine Reaction von Jod erhalten werden könne. Die Lauge wurde deshalb so lange mit salzsaurem Kalk versetzt, als noch ein Niederschlag entstand \*), filtrirt, mit Salpetersäure übersättigt und über der Oberfläche desselben ein feuchtes, mit Stärke bestreutes, Papier aufgehängt, worauf die Flasche zugestopft wurde. Aber selbst nach mehreren Tagen konnte keine Reaction von Jod auf die Stärke wahrgenommen werden. Diese Prüfung hat indess den Fehler, daß in einer Kochsalzhaltigen Flüssigkeit leicht eine Portion Chlor durch die Salpe-

\*) Der Grund zu diesem Verfahren war: das Kohlensäuregas fortzuschaffen, mit welchem sonst ein geringer Gehalt von Jod so schnell verdunsten konnte, daß keine Reaction zu entstehen vermochte.

terſäure entwickelt, und dadurch, wenn der Gehalt geringe iſt, das Jod zur Säure verwandelt wird, ehe es zu reagiren vermag.

## 2. Unterſuchung des Waſſers im Franzensbad bei Eger.

Die analytiſchen Unterſuchungen, welche ich früher von einigen böhmischen Mineralwäſſern mitgetheilt habe, veranlaſſten Hrn. Hecht, der gegenwärtig beim Franzensbrunnen die Gerechtfame, das Waſſer in Krügen und Flaſchen zu verſchicken, gepachtet hat, mir eine kleine Quantität von dieſem Waſſer zuzufenden, damit ſeine Beſtandtheile mit den eben erwähnten von mir analyſirten Wäſſern verglichen würden. Ich hatte gewünscht, das zur Analyſe beſtimmte Waſſer in Flaſchen von durchſichtigem Glaſe und mit eingekliffenen Stöpfeln verſehen, zu erhalten, auf welche Weiſe ich ſelbſt das zur Analyſe beſtimmte Karlsbader Waſſer mit nach Hauſe führte; da indeſs Hr. Hecht nicht glaubte ſich ſolche Flaſchen, mit hinlänglich dichten Stöpfeln, verſchaffen zu können, ſo wurde das Waſſer in Flaſchen von ſchwarzem Glaſe (Hyalith), zugepfropft mit verharzten Korkſtöpfeln, verſandt. Dieſs führt immer für die nachherige Analyſe die Unannehmlichkeit mit ſich, daß ein Theil des Eiſengehaltes auf den Kork niedergeſchlagen wird, der ſich dadurch ſchwarz färbt \*), daß die Beſtandtheile des Korkes ausgezo-

\*) Dieſe Korkſtöſſel ſchwärzen ſich nicht immer gleich ſtark, weil ſie nicht alle gleichviel Gerbeſtoff enthalten. Nach einer Mittelzahl, von der Behandlung mehrerer Korkſtöſſel mit Säure, kommen 0,002 Grm. Eiſenoxyd mehr auf jeden Kork.

gen und im Wasser gelöst werden, und daß die Bestandtheile, welche sich aus dem Wasser bei seiner Verschickung und Aufbewahrung absetzen, niemals mit Sicherheit in richtiger Menge erhalten werden können, weil man nicht sieht, wann die innere Fläche der Flasche rein ist. Die analytischen Untersuchungen, welche ich hier mittheile, müssen zum Theil von diesen unvortheilhaften Umständen Einfluß erlitten haben und deshalb minder genau seyn, als wenn sie an Ort und Stelle ausgeführt wären. Da sie indess die Gegenwart von Bestandtheilen an den Tag legen, die der Aufmerksamkeit meiner Vorgänger entgingen, so trage ich kein Bedenken, dieselben bekannt zu machen.

#### A. Der Franzensbrunnen.

Die Quelle, welche von den Brunnengästen am meisten benutzt wird, ist, obgleich schon lange bekannt und von Zeit zu Zeit als Gesundbrunnen gebraucht, erst unter der Regierung des jetzigen Kaisers von Oestreich mit einem grossen Theil der zur Bequemlichkeit der Badegäste gehörenden Einrichtungen versehen worden, und hat darauf den Namen *Franzensbrunnen* erhalten, so wie die ganze Einrichtung den Namen *Franzensbad*.

Dieses Wasser ist untersucht worden von Gren, Reufs und Trommsdorff. Grens Untersuchung fällt in die Zeit der Kindheit der chemischen Zerlegungskunst. Die von Reufs wurde in den Jahren 1792 und 1793 angestellt, nach einigen vorhergegangenen sehr trocknen Jahren \*).

\*) Chemisch - medicinische Beschreibung des Kaiser Franzens-



**Das Resultat seiner Analyse ist:**

	in 60 Unz. Wasser	;	in 1000 Thl. Wasser
Schwefelsaures Natron	167,20 Gran	.	5,806
Salzsaures Natron	27,78 -	.	0,965
Kohlenfaures Natron	54,51 -	.	1,893
Kohlensaurer Kalk	4,66 -	.	0,160
Kohlensaures Eisenoxydul	4,00 -	.	0,140
Kieselerde	3,20 -	.	0,111
			<hr/> 9,075

Trommsdorff untersuchte dieses Wasser im Jahre 1820 \*) als die chemische Analyse sich schon auf ihrem jetzigen Standpunkte befand. Man hat folglich an sein Resultat eine grössere Anforderung auf Richtigkeit zu machen, als an das so eben angeführte. Er fand, daß das Wasser enthielt:

	auf 12 Unzen	;	in 1000 Theilen
Schwefelsaures Natron	19,069 Gran	.	3,313
Salzsaures Natron	6,700 -	.	1,163
Kohlensaures Natron	4,480 -	.	0,778
Kohlensauren Kalk	1,291 -	.	0,224
Kohlensaures Eisenoxydul	0,312 -	.	0,054
Kieselerde	0,274 -	.	0,048
			<hr/> 5,580

Die Resultate dieser Analyse weichen weit mehr von einander ab, als durch Beobachtungsfehler erklärt werden könnte; es ist daher sehr wahrscheinlich, daß das Wasser während der trocknen Jahre 1792 und 1793 mehr Salz aufgelöst enthalten habe, als gewöhnlich.

bades oder des Egerbrunnens, vom Bergrath Dr. Reufs.  
Eger 1816. p. 184 ff.

\*) Trommsdorff, Neues Journal der Pharmacie, B. IV. St. 1.

Das von mir analysirte Wasser hatte seinen ganzen Eisengehalt abgesetzt, welcher in Form eines gelben Pulvers den Boden der Flaschen bedeckte. Das specifische Gewicht des vom Eisen befreiten Wassers war, nachdem das Kohlensäuregas so weit fortgedunstet war, daß keine Blase sich mehr an die Innenseite des Gefäßes absetzte, bei  $+ 18^{\circ} = 1005,387$ .

Damit ohne große Umstände die zur Analyse bestimmte Menge von Wasser mit großer Genauigkeit abgemessen werden kann, bediene ich mich einer Flasche mit eingeschliffenem Stöpsel, welche bei  $+ 18^{\circ}$ , wenn der Pfropfen aufgesetzt wird, so daß keine Luftblase zurückbleibt, 632,661 Gramm destillirtes Wasser faßt. Wenn das specifische Gewicht des Wassers ausgemittelt ist, so wird danach das Gewicht des Probewassers in der gefüllten Flasche berechnet, welches für das Wasser aus dem Franzensbrunnen wird 636,07 Gramm.

a) 636,07 Grm. des Wassers wurden in einer gewogenen Platinschale abgeraucht und hinterließen eine weiße Salzmasse, welche, als die Schale nach völliger Eintrocknung, endlich am Boden gelinde geglüht wurde, 3,424 Grm. wog, welchen entsprechen 5,3835 Grm. auf 1000 Grm. Wasser. Von diesem Rückstande waren 3,212 Grm. in Wasser lösliche Salze und 0,212 Grm. Erdarten. Diese 3,212 Grm. Salz waren alkalisch und gaben, nach Sättigung mit Salzsäure, Verdunstung zur Trockne und Glühen der Salzmasse 3,262 Grm.

b) Um den Gehalt des Wassers an Schwefelsäure mit völliger Sicherheit zu bestimmen, wurden 636,07 Grm. des Wassers mit Salzsäure gesättigt und mit salz-

saurem Baryt gefällt. Der erhaltene schwefelsaure Baryt wog gegläht 3,3035.

c) Eine gleiche Quantität Wasser wurde mit Salpetersäure übersättigt und mit salpetersaurem Silber gefällt, worauf man 1,867 Grm. salzsaures Silber oder Chlorfilber erhielt.

d) Drei Probeflaschen, d. i. 1908,21 Grm. Wasser, wurden in einer Platinschale verdunstet und hierauf, als die Salze anfangen Zeichen von KrySTALLISATION zu geben, die Flüssigkeit filtrirt, die Lösung zur Trockne verdampft, und die Schale endlich so weit erhitzt, daß sie am Boden glühte, wobei das Salz sichtbar geschwärzt wurde, durch Verkohlung von Korkextract. Das Salz wog 9,665 Grm.

e) Das Salz wurde in Wasser gelöst, welches 0,009 Grm. kauftische Talkerde unaufgelöst zurückließ, so daß das Gewicht des Salzes nur 9,656 Grm. betrug. Ich habe schon bei den früheren Analysen gezeigt, daß kohlen saure Talkerde der alkalischen Salzlösung mit folgt und daß umgekehrt eine kleine Menge kohlen sauren Natrons mit den Erdaten eingemengt bleibt. Ich kannte damals nicht recht die Ursache dieses Umstandes, welchen Hr. Mosander späterhin ins Klare brachte. Er besteht darin, daß kohlen saures Natron mit kohlen saurer Talkerde ein schwerlösliches Doppelsalz giebt, welches beim Auswaschen mit Wasser auf eine solche Weise zersetzt wird, daß sich viel kohlen saures Natron mit wenig kohlen saurer Talkerde auflöst, während daß ein mit kohlen saurer Talkerde übersättigtes kohlen saures Natron unlöslich zurückbleibt. Beim Glühen verliert

die Talkerde ihre Kohlensäure und das kohlensaure Natron wird frei.

f) Aus den zuvor in b und c angeführten Prüfungen ist bekannt, daß in den 9,656 Grm. Salz gefunden wird: eine Quantität Schwefelsäure, welche giebt 6,0638 Grm. schwefelsaures Natron, und eine Quantität Chlor, welche 2,2936 Grm. Kochsalz giebt. Wenn diese abgezogen werden, bleiben für kohlensaures Natron 1,2986 übrig.

g) Obgleich keiner meiner Vorgänger in diesem kohlensauren Salze etwas anderes als Natron und Kohlensäure gefunden hatte, so hielt ich es doch für nothwendig, in dieser Lösung andere Säuren und Basen zu suchen, um über die Beschaffenheit dieser 1,2986 Grm. einige Gewissheit zu bekommen. Die Lösung des Salzes wurde mit Salzsäure übersättigt und die Schwefelsäure mit Barytsalz gefällt, worauf man 9,91 Grm. schwefelsauren Baryt erhielt. Die filtrirte Flüssigkeit wurde verdunstet und in einer verschlossenen Flasche mit kauftischem Ammoniak vermischt, worauf ein geringer Niederschlag entstand, der nach dem Glühen 0,0015 Grm. wog; er war basisch phosphoraurer Baryt und ihm entsprechen 0,0004 Grm. Phosphorsäure.

h) Um den Baryt fortzuschaffen, wurde die Flüssigkeit darauf zur Trockne verdampft und das Salz im Wasser gelöst, das zuvor mit mehr kohlensaurem Ammoniak vermischt war, als zur Zersetzung des Barytsalzes erfordert wurde, wodurch die kohlensaure Baryterde unlöslich und die Flüssigkeit von Baryt befreit erhalten wird. Sie wurde darauf bis zur Trockne abgedunstet und das Salz bis zur Verjagung des Salmiaks geglüht. Es wurde in Wasser gelöst, mit

Chlorplatin versetzt, bei gelinder Wärme eingetrocknet und darauf in Weingeist von 0,84 spec. Gew. aufgelöst, ohne daß ein Rückstand von Chlorplatin-Kalium übrig blieb, wodurch man folglich sieht, daß dieses Wasser kein Kali enthält.

i) Als die in *ä*) angeführte Gewichtsvermehrung des Salzes durch Sättigung mit Salzsäure, Eintrocknung und Glühung verglichen wurde mit dem in *f*) berechneten Gehalt von kohlensaurem Natron, so fand es sich, daß die Gewichtsvermehrung einem größeren Gehalt von Natronsalz entsprach, als die Berechnung gegeben hatte. Dieses schien folglich eine an Sauerstoff reichere Basis als Natron anzuzeigen, und dies konnte keine andere seyn, als entweder Talkerde oder Lithion. Ich nahm deshalb 13,255 Grm. geschmolzenes Salz, das durch Eintrocknung einer besonderen Portion Wasser erhalten worden war, löste es in Wasser auf, wobei 0,005 Grm. Talkerde zurückblieben, die abfiltrirt wurden, und setzte nun phosphorsaures Natron vermischt mit kauftischem Ammoniak hinzu. Die Flüssigkeit ließ nichts fallen. Sie wurde abgeraucht und trübte sich während des Einköchens, worauf sie vorsichtig bis zur völligen Trockne verdampft ward. Als die Salzmasse in kaltem Wasser aufgelöst wurde, blieb das phosphorsaure Natron-Lithion zurück, welches gewaschen und geglüht 0,044 Grm. wog, die 0,0066 Grm. reinen Lithions entsprechen. Wird dieses nach 9,665 Grm. trocknen Salzes, d. i. nach 1908,21 Grm. Wasser, berechnet, so entspricht es 0,0045 reinem oder 0,0094 kohlensaurem Lithion. Ganz genau kann diese Zahl nicht seyn, da das Salz unter dem Waschen etwas aufgelöst wird; aber durch

Verdunstung des Waschwassers, welches bei diesem Versuch erhalten war, habe ich nicht gefunden, daß der Fehler bedeutend seyn kann. Einige andere Versuche, um noch schärfere Reagenzien für Lithion zu finden, haben nicht glücken wollen. Z. B. sättigte ich das alkalische Salz mit Salzsäure, trocknete das Salz ein, rieb es zu feinem Pulver und behandelte es mit wasserfreiem Alkohol. Aber dieser löste nur eine Spur von Kochsalz auf, ohne alle Anzeigen von salzsaurem Lithion. Auch glaubte ich, daß eine gesättigte Lösung von phosphorsaurer Thonerde in kalischem Natron, aus einem Lithionsalze, das Lithion bis auf die letzte Spur, in Form desjenigen basischen Doppelsalzes ausfallen würde, welches im Mineralreich unter dem Namen Amblygonit vorkommt. Allein ich fand dabei, daß zwar sehr viel Lithion auf diese Weise gefällt wird, aber nicht alles, und daß der Niederschlag unter dem Waschen zu einem nicht unbeträchtlichen Theil wieder aufgelöst wird. Ich muß hinzufügen, daß bevor ich annahm, in einigen dieser Prüfungen auf Lithion, das schwerlösliche Salz sey phosphorsaures Natron-Lithion, alle Prüfungen damit angestellt wurden, welche erforderlich waren, um Lithion darin zu erkennen.

b) Die im Wasser unlöslichen Erdarten wurden in Salpetersäure aufgelöst, und die Lösung in einem Platingefäße zur Trockne abgeraucht, welches während der ganzen Verdunstung mit einer Glasplatte bedeckt war. An der Politur desselben konnte nach Eintrocknung der Masse nicht die geringste Spur eines Angriffes wahrgenommen werden, nicht einmal alsdann, wenn man das Glas anhauchte. Dieses

scheint die Abwesenheit der Flußspathsäure zu beweisen, weil, wenn sie gegenwärtig ist, gewöhnlich deutliche Zeichen nach dem letzten Tropfen sichtbar werden, welcher auf dem übergedeckten Glase eintrocknet. Die trockne Salzmasse wurde mit Salpetersäure angefeuchtet und nach einer Weile in Wasser gelöst, wobei 0,115 Grm. Kieselerde zurückblieben.

l) Die Auflösung in Salpetersäure gab mit kausischem Ammoniak einen geringen Niederschlag, welcher in der Flüssigkeit gelb erschien, beim Trocknen auf dem Filtrum aber schwarz wurde. Geglüht wog er 0,01 Grm. Ich komme weiter unten auf seine Zusammensetzung zurück.

m) Die filtrirte Auflösung wurde mit oxalsaurem Ammoniak gefällt, welches oxalsauren Kalk gab, worauf nach Auswaschen, Trocknen, Brennen und Behandeln mit kohlensaurem Ammoniak, 0,45 Grm. kohlensaure Kalkerde erhalten wurden. Wiederaufgelöst in Salzsäure, neutralisirt mit kausischem Ammoniak und gefällt mit Blutlaugensalz, wurde Cyaneisen-Mangan erhalten, welches geglüht 0,005 Grm. wog und dem entsprechen 0,0016 Grm. Mangan-oxydul.

n) Die mit oxalsaurem Ammoniak gefällte Flüssigkeit wurde zur Trockne abgeraucht und bei heftigem Feuer geglüht. Der Rückstand wog 0,083 Grm. Das Wasser zog daraus 0,009 Grm. kohlensaures Natron, welches mit Salzsäure gesättigt nicht eine Spur eines zerfließenden Salzes gab. Das in Wasser Unlösliche hinterließ, nach Auflösung in Salzsäure und Eintrocknung, bei Wiederauflösung in angesäuertem Wasser genau 0,001 Grm. Kieselerde. Die Auflösung wurde mit

Salmiak versetzt, mit kauftischem Ammoniak gesättigt und mit Blutlaugensalz vermischt, welches Cyaneisen-Mangan niederschlug, das gegläut 0,004 Grm. wog, entsprechend 0,0012 Grm. Manganoxydul. Die übrige bleibende Flüssigkeit mit basisch phosphorsaurem Ammoniak gefällt, gab phosphorsaure Ammoniak-Talkerde, die nach dem Glühen 0,193 Grm. wog und entspricht 0,071 Grm. Talkerde. Wird der Gehalt dieser Erde noch nach Subtraction der zuvor abgeschiedenen Stoffe berechnet, so bleiben 0,0718 Grm. übrig.

o) Es bleibt nun noch übrig, die Natur desjenigen Stoffes zu bestimmen, welcher vom Ammoniak aus der Auflösung der Erdarten in Salpetersäure gefällt wurde. (Es versteht sich von selbst, daß dieser Talkerde enthält, sobald man versäumt, die Auflösung mit so vielem Salmiak zu versetzen, daß die Talkerde nicht gefällt wird.)

Um diesen Stoff in einer größeren Menge zu erhalten, wurden 12 Probeflaschen, d. i. 7633 Grm. Wasser, eingekocht. Der aus dieser Masse mit Ammoniak erhaltene Niederschlag wog 0,053 Grm. Aber um das Wasser noch weiter auf einen Gehalt von Flußspathsäure zu prüfen, wurde die Auflösung der Erdarten in Salpetersäure nicht abgetaucht, sondern die filtrirte Flüssigkeit sogleich mit Ammoniak gefällt. Der erhaltene Niederschlag wurde in einem kleinen Destillationsapparate von Glas mit Schwefelsäure behandelt; aber auch jetzt entwickelte sich keine Spur von Flußspathsäure. Die in der Retorte befindliche Salzmasse wurde mit Salzsäure versetzt, digerirt und filtrirt, wobei 0,01 Grm. Kieselerde zurückblieben, welche daher rührten, daß die Auflösung in Salpeter-



Sure dies Mal nicht eingetrocknet war. Die Lösung wurde mit kauftischem Ammoniak neutralisirt, mit Essigsäure versetzt und gekocht, wobei Eisenoxyd niederfiel. Das Eisenoxyd wurde aufs Filtrum genommen, gewaschen, in Salzsäure gelöst, und mit Hydrothion-Ammoniak ausgefällt; darauf mit Königswasser oxydirt, gab es nach Fällung mit Ammoniak und Glühen 0,023 Grm. reines Eisenoxyd. Die hepatische Flüssigkeit wurde mit salzsaurem Kalk und ein wenig kauftischem Ammoniak vermischt, wodurch 0,006 Grm. phosphorsaurer Kalk gefällt wurden, die 0,0028 Grm. Phosphorsäure entsprechen.

p) Die saure Essigsäure haltende Flüssigkeit wurde mit kauftischem Kali in Ueberschusse versetzt, welches aus dieser 0,016 Grm. Manganoxyd fällte, entsprechend 0,0144 Grm. Oxydul. Aus der alkalischen Flüssigkeit, übersättigt mit Salzsäure, fällte kohlensaures Ammoniak 0,0045 Grm. einer weissen Erde, welche mit salpetersaurem Kobalt vor dem Löthrohre heftig erhitzt, schön blau wurde und folglich Thonerde war. Sie gab mit Eisen und Boraxsäure keine Spur von Phosphoreisen. Wenn alle diese Mengen auf ein Viertel reducirt werden, d. h. auf 1908,21 Grm. Wasser, so bekommt man: Eisenoxyd 0,0058, Manganoxydul 0,00585, Thonerde 0,0011 nebst Phosphorsäure 0,0007.

q) Um zu bestimmen, ob der kohlensaure Kalk Strontian enthalte, wurden 1,5 Grm. des aus diesem Wasser erhaltenen kohlensauren Kalkes in Salpetersäure gelöst, zur Trockne abgeraucht und mit wasserfreiem Alkohol behandelt, wobei eine geringe Menge unaufgelöst blieb, welche in Wasser gelöst, mit oxalsa-

rein Ammoniak gefällt und gegläht, 0,0075 Grm. wog. Es war kohlenaurer Strontian, welcher, in Salzsäure aufgelöst und eingetrocknet, wohl etwas Feuchtigkeit absorbirte, aber nicht zerfloß, und welcher, mit ein Paar Tropfen einer gesättigten Gipsauflösung vermischt, diese trübte, zum Beweis, daß schwefelsaurer Strontian gebildet ward. Wenn dieser kohlenaurer Strontian absolut frei von Kalk gewesen ist, welches nicht der Fall war, so beträgt der Gehalt an kohlensaurem Strontian auf 1908,21 Grm. Wasser 0,00075. Ich führe dieses Gewicht in dem numerischen Resultate, als wenigstens eine Annäherung zu dem wahren, an.

\*) Der hauptsächlichste Eisengehalt des Wassers mußte aus den Flaschen mit Salzsäure herausgenommen werden. Aus 12 Flaschen bekam ich eine Eisenauflösung, die mit kauftischem Ammoniak einen Niederschlag gab, welcher nach dem Waschen und Trocknen 0,215 Grm. wog. Dieser wurde nach demselben Plan wie in p) behandelt, und gab bei Wiederauflösung in Salzsäure 0,009 Grm. Kiesel Erde. Die mit Hydrothion - Ammoniak behandelte Eisenauflösung gab Schwefeleisen, welches nach der Oxydation des Eisens im geglähten Zustande wog 0,182 Gr. Dieses Eisenoxyd wieder in Salzsäure gelöst und mit kauftischem Kali in Ueberschusse gefällt, gab an diesen einen Stoff ab, welcher, nachdem er auf gewöhnliche Weise aus dem Kali gefällt war, der Thonerde glich, sich aber bei dem Waschen dunkel färbte. Er wog gegläht 0,002; worauf also 0,18 Grm. für reines Eisenoxyd übrig bleiben. Aus der hepatischen Flüssigkeit fielte salzaurer Kalk 0,04 Grm. phosphorsauren

Kalk, entsprechend 0,0194 Grm. Phosphorsäure. Aus der sauren essigsauren Lösung wurde keine Spur von Thonerde erhalten und nach dem Eintrocknen mit kohlensaurem Kali bloß 0,004 Grm. kohlensaurer Kalk, verunreinigt mit ein wenig Manganoxyd.

12 Flaschen des Wassers enthalten, im Mittel, 10200 Grm. Wasser, wernach die eben angeführten Stoffe auf 1908,21 Grm. berechnet, ausmachen: 0,0337 Grm. Eisenoxyd, 0,0036 Grm. Phosphorsäure, 0,0007 kohlensauren Kalk, 0,00017 Grm. Kieselerde und 0,00037 Grm. Thonerde. Aber ich wiederhole hier, was ich bei der Analyse des Karlsbader Wassers angeführt habe, daß die Genauigkeit der Analyse dieser weit ausgeführten Zahl nicht entsprechen kann, sondern daß diese kleinen Brüche bloß als eine Approximation zu den im Wasser befindlichen äußerst geringen Mengen dieser Substanzen anzusehen sind.

Die Analyse des Wassers hatte folglich auf 1908,21 Gramm Wasser folgende Substanzen gegeben:

Schwefelsaures Natron f)	6,0638
Kochsalz f)	2,2936
Kohlensaures Natron f) n)	1,2892
Kohlensaures Lithion i)	0,0094
Kohlensauren Kalk l)	0,4493
Kohlensauren Strontian q)	0,0007
Talkerde c) n)	0,0808
Manganoxydul l) m) n) p)	0,0066
Thonerde p) r)	0,0015
Eisenoxyd p) r)	0,0395
Phosphorsäure g) p) r)	0,0047
Kieselsäure k) n) r)	0,1177

---

10,3569

Dieses giebt auf 1000 Theile Wasser 5,427 Thl. Rück-

stand. Der Unterschied von dem oben in a) angeführten rührt von dem Zusatz der 0,038 Grm. Bestandtheile her, die sich in den Flaschen abgesetzt hatten.

Werden die hier gegebenen Zahlen auf 1000 Thl. Wasser berechnet, so ist der Gehalt des Wassers von jedem Bestandtheil:

Schwefelsaures Natron	3,1777
Kochsalz	1,2019
Kohlensaures Natron	0,6756
Kohlensaures Lithion	0,0049
Kohlensaurer Kalk	0,2344
Kohlensaurer Strontian	0,0003
Kohlensaure Talkerde	0,0875
Kohlensaures Manganoxydul	0,0056
Kohlensaures Eisenoxydul	0,0306
Phosphorsaurer Kalk	0,0030
Basisch phosphorsaure Thonerde	0,0016
Kieselsture	0,0616
	<hr/>
	5,4848

## B. Die Salzquelle.

Trommsdorff fand bei der Analyse dieses Wassers:

	auf 12 Unzen	auf 1000 Theile
Schwefelsaures Natron	13,459 Grm	2,537
Kochsalz	6,912	1,200
Kohlensaures Natron	4,314	0,747
Kohlensauren Kalk	1,543	0,268
Kohlensaures Eisenoxydul	0,012	0,002
Kieselerde	0,256	0,044
	<hr/>	<hr/>
	27,496	4,598

Das specifische Gewicht des Wassers, das zu meinen Versuchen angewandt wurde, war 1004,883 bei

+ 18°. Die Probeflasche fasste mithin davon 635,56 Gramm.

a) 635,56 Grm. von diesem Wasser, mit Salzsäure übersättigt und mit salzsaurem Baryt gefällt, gaben 2,911 Grm. schwefelsauren Baryt. Dieselbe Wassermenge gab, nach Sättigung mit Salpetersäure, mittelst Zusatz von salpetersaurem Silberoxyd, 1,707 Grm. Chlor Silber.

b) Drei Probeflaschen, d. h. 1906,68 Grm. Wasser wurden in einer gewogenen Platinschale abgedunstet, welche nach Eintrocknung der Masse am Boden gegläht wurde. Die Salzmasse wog 9,404 Grm., welcher entsprechen 4,906 Grm. auf 1000 Gr. Wasser. Von diesen waren 8,809 Grm. löslich in Wasser und 0,595 Grm. unlöslich, indess mit Inbegriff von 0,011 Grm. kohlensaurem Natron, welche von der Talkerde zurückgehalten wurden. Ich halte es für überflüssig, das Detail der Analyse anzugeben, da sie auf gleiche Weise mit der schon beschriebenen gemacht wurde. Nur muss ich noch hinzufügen, dass:

c) Aus 4 Flaschen dieses Wassers 0,018 Grm. freiwillig sich abgesetzte Substanzen erhalten wurden, welche bestanden aus: 0,016 Grm. Eisenoxyd mit Spur von Thonerde und 0,002 Grm. Phosphorsäure; welchen auf die eingekochte Menge von Wasser entsprechen: 0,012 Grm. Eisenoxyd und 0,0015 Grm. Phosphorsäure. Die Analyse hatte gegeben auf 1000 Theile des Wassers:

Schwefelsaures Natron	2,8022
Kochsalz	1,1419
Kohlensaures Natron	0,6781
Kohlensaures Lithion	0,0035
Kohlensauren Kalk mit Spur von Strontian	0,1848
Kohlensaure Talkerde	0,1039
Kohlensaures Manganoxydul	0,0016
Kohlensaures Eisenoxydul	0,0092
Phosphorsauren Kalk	0,0032
Phosphorsaure Thonerde	
Kieselsäure	0,0639
	<hr/>
	4,9923

Die zuvor erwähnte Prüfung zur Auffindung eines Jodgehaltes, blieb auch in diesem Wasser ohne alle Reaction auf Stärke.

### 3. Untersuchung des Wassers im *Marienbade*, zum Stifte *Tepl* gehörig.

Das Wasser im *Marienbade* wurde im Jahre 1820 von Steinmann untersucht, wobei besonders die Analyse der Ferdinandsquelle als Muster einer Analyse von Mineralwasser dienen kann. Man kann deshalb erwarten, daß die von ihm gefundenen Quantitäten sicherlich genauer sind, als sie durch Analyse eines Wassers erhalten werden können, welches während des Transportes einen Theil der in ihm befindlichen Stoffe abgesetzt hat.

Dieser Umstand veranlaßte mich, bei der Untersuchung dieses Wassers bloß die Mengen derjenigen Quantitäten zu bestimmen, von welchen ich vermuthete, daß sie wegen ihrer geringen Menge der Aufmerksamkeit Steinmann's entgangen seyen.

Das Wasser, welches ich Gelegenheit hatte, zu diesem Versuche anzuwenden, war im Herbst 1824 durch Fürsorge des Hrn. Wendelin Gradl, Intendant bei dieser Brunnenanlage, in Hyalithflaschen hieher gesandt. Das Wasser der Ferdinandsquelle hatte den grössern Theil seines Eisengehaltes auf dem Boden der Flaschen abgesetzt; das des Kreuzbrunnens hatte ungefähr ein Drittel von dem behalten, was zu Anfange darin aufgelöst war.

#### A. Die Ferdinandsquelle.

a) 10 Flaschen von diesem Wasser, entsprechend 8440 Grammen in Gewicht, wurden abgeraucht, das Salz von den Erdarten geschieden, eingetrocknet, geschmolzen bis zur vollkommenen Abscheidung der Talkerde, darauf aufgelöst in Wasser und von der unlöslichen Talkerde abfiltrirt. Der filtrirten Flüssigkeit wurde eine Auflösung von reinem phosphorsauren Natron hinzugemischt, ohne daß die Flüssigkeit trübe wurde. Auch nach einem Zusatz von Ammoniak blieb sie klar, aber bei dem Abdunsten ward sie mehr oder minder trübe. Nach völliger Eintrocknung des Salzes, Wiederauflösung in kaltem Wasser, Abklärung und Abscheidung des Unlöslichen, wurden 0,222 Grm. geglühtes Doppelsalz von phosphorsaurem Natron - Lithion erhalten. Dieses macht auf 1000 Gramm, von dem Wasser 0,0263 Grm. vom Doppelsalz, entsprechend 0,004 Grm. kauftischem oder 0,0088 Grm. kohlensaurem Lithion. Dieses giebt nahe  $\frac{1}{2}$  Centigramm auf jede Flasche dieses Wassers.

b) Das aufgelöste Salz wurde, zur Fortschaffung der Kohlensäure, mit salzsaurem Kalk gefällt, filtrirt,

zu einem geringeren Volumen abgedampft und in einer Flasche mit ein wenig Salpetersäure versetzt. In der Flasche wurde auf die zuvor beschriebene Art ein feuchtes und mit Stärke bestreutes Papier aufgehängt, und die Flasche hierauf zugestopft. Am andern Tage war die Stärke schwach dunkelroth, besonders hier und da am untern Ende. Nach den 12 folgenden Stunden wurde die Farbe deutlicher und stieg höher am Papiere hinauf, nahm sodann ab, und verschwand innerhalb 24 Stunden, nachdem sie am Deutlichsten gewesen war. Während dieser Zeit wurde die Flasche nicht geöffnet; aber da der Papierstreif vom Stöpsel fest gehalten wurde, so war die Flasche nicht luftdicht verschlossen. Aus dieser schwachen Reaction sollte man auf einen geringen Gehalt von Jodnatrium schließen können.

c) Von 3,1 Grm. kohlensaurem Kalk, der aus diesem Wasser erhalten war, konnte ich nur 0,004 Grm. kohlensauren Strontian abscheiden.

d) Aus den 10 Flaschen wurden durch Auswaschen mit Salzsäure und Fällung mit Ammoniak 0,365 Grm. eines Stoffes erhalten, der ganz dem Eisenoxyde glich. Durch Auflösung in Salzsäure, Behandlung mit Ammoniak und Essigsäure, nach der zuvor beschriebenen Weise, wurden erhalten: 0,306 Grm. reines Eisenoxyd; 0,044 Grm. Kiesel-erde, 0,003 Grm. Thonerde, 0,003 Grm. kohlen-saurer Kalk, verunreinigt mit Manganoxyd, und endlich Phosphorsäure, entsprechend 0,005 Grm. phosphorsaurem Kalk.

e) Es bleibt nun noch zu entdecken übrig, ob dieses Wasser flusssäuren Kalk enthält. Nach Auflö-



lung der Erdaten in Salpetersäure und Verdunstung der Kohlensäure bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft, wurde kauftisches Ammoniak hinzugesetzt, worauf man einen hellen Niederschlag bekam, welcher auf dem Filtrum gelb wurde und getrocknet 0,04 Grm. wog. Als er in einer Retorte mit Schwefelsäure behandelt wurde, war kein deutlicher Dampf von Flussspathsäure zu bemerken, und die Luft, welche unter dem Erhitzen der Retorte durch das Wasser strich, setzte keine sichtbare Spur von Kieselerde ab. Sobald die Schwefelsäure anfang mit überzugehen, wurde die Operation unterbrochen und die Säure im Wasser mit kohlensaurem Kali gesättigt, ohne Anzeigen von flussspathsaurem Kieselkali. Nach Eintrocknung und Wiederauflösung des Salzes erschienen einige Flocken von Kieselerde, welche indess nicht gesammelt und gewogen werden konnten. Um auszumitteln, wie weit dieselbe von der Gegenwart von Flussspathsäure herrühren könnte, wurde die Flüssigkeit, nach Filtration, mit Salzsäure angesäuert und auf einem reinen und neuen Uhrglase eingetrocknet. Nach Eintrocknung und Wiederauflösung der Masse in Wasser, war an dem Rande der Salzmasse das Glas rund umher sehr deutlich angegriffen, trübe, weiss und matt. Das Wasser enthält also bestimmt ein flussspathsaures Salz, obgleich in so geringer Menge, dass es schwerlich seiner Quantität nach bestimmt werden kann; wenn nicht bei einer Probe mit einer sehr grossen Quantität von Wasser, bei welcher man von dem, aus der Auflösung der Erdaten durch Ammoniak erzeugten, Niederschlag, ein oder mehrere Grammen erhalten könnte. Der übrige Niederschlag war Kieselerde,

Manganoxyd, Talkerde, nebst 0,009 Grm. Eisenoxyd und 0,005 Grm. phosphorsaurem Kalk.

Diese Versuche zeigen folglich, daß das Wasser der Ferdinandsquelle folgende, bisher übersehene, Bestandtheile gemeinschaftlich mit dem Karlsbader enthält. Nämlich: kohlensaures Lithion, kohlensauren Strontian, basisch phosphorsaure Thonerde, phosphorsauren und flusspathsauren Kalk und überdies, vielleicht eine Spur von Jodnatrium.

Legt man nun das Resultat von Steinmann's Analyse zum Grunde, um darin diese Stoffe aufzustellen, so fällt die Zusammensetzung von 1000 Theilen des Wassers folgendermaßen aus:

Schwefelsaures Natron	2,9344
Kochsalz	1,1714
Kohlensaures Natron	0,7982
Kohlensaures Lithion	0,0088
Kohlensaurer Kalk	0,5223
Kohlensaurer Strontian	0,0007
Kohlensaure Talkerde	0,3970
Kohlensaures Manganoxydul	0,0120 (*)
Kohlensaures Eisenoxydul	0,0520 (**)
Basisch phosphorsaure Thonerde	0,0007
Kieselsäure	0,0372
Spur von flusspathsaurem und phosphorsaur. Kalk, und vielleicht auch von Jodnatrium	

---

5,9847

\*) Dieses ist von Steinmann angegeben. Bei meinem Versuche wurde aus dem Wasser nicht mehr Manganoxyd, als aus dem Franzensbrunnen erhalten.

\*\*) Der Eisengehalt fiel in meinem Versuche zu 0,0545 Grm. kohlensaures Eisenoxydul aus, folglich nahe auf dasselbe.

## B. D e r K r e u z - B r u n n e n .

Durch die Analysen, welche Steinmann in verschiedenen Jahren mit diesem Brunnenvasser angestellt hat, ist bekannt, daß man niemals auf einen bestimmten Salzgehalt, in Bezug auf das Volumen des Wassers rechnen kann \*). Auch meine Analyse weicht in dieser Hinsicht von Steinmann's ab, weil von 3 Flaschen Wasser, welche 6800 Grm. wogen, nur 40,68 Grm. in Wasser auflösliche Salze erhalten wurden; während, sie nach Steinmann's Analyse von 1820, hätten 52,17 geben müssen.

Diese 40,68 Grm. Salz gaben 0,2375 Grm. phosphorsaures Natron-Lithion, welchem nahe entspricht ein Centigramm kohlensaures Lithion auf jede Flasche des Wassers, in dem Grade der Concentration, den es jetzt befaß.

Dagegen gab dieses Salz, bei einer gleichen Behandlung als zuvor erwähnt wurde, keine deutliche Reaction auf Jod.

Kohlenaurer Kalk, aus dem Wasser des Kreuzbrunnen, gab 0,00092 Grm. seines Gewichtes kohlensauren Strontian.

Bei Behandlung des aus der Lösung der Erdarten in Salpetersäure mit Ammoniak erhaltenen Niederschlags, nach derselben Methode, welche bei der Ferdinandsquelle befolgt wurde, bekam ich eine so äußerst unsichere Reaction auf Flußspathsäure, daß ich weder bestimmt sagen kann, diese Säure sey dar-

\*) Physikalisch - chemische Untersuchung der Ferdinandsquelle zu Marienbad u. s. w. von J. J. Steinmann. Prag 1821. p. 139.

in vorhanden oder nicht. Das Uhrglas, worin die Salzmasse (von Kalisalz mit Salzsäure) abgeraucht wurde, behielt nach der Reinigung seine Politur, als man es aber anhauchte, sah man deutlich, wo beim Eintrocknen die Salzmasse gelegen hatte, und gewisse Stellen schienen mehr angegriffen als andere, sie alle verschwanden aber bei Verdunstung des Beschlages. Dieser Niederschlag wog 0,086 Grm. und gab: reines Eisenoxyd 0,052, Kieselerde 0,029, Thonerde 0,003 und phosphorsauren Kalk 0,0015 Grm. Der letztere war aus der Hydrothion-Ammoniak haltenden Flüssigkeit mit salzsaurem Kalk gefällt.

Bei Abscheidung des Strontiansalzes, mittelst Alkohols, ließ dieser ein braunes Pulver ungelöst zurück, welches nach Ausziehung des Strontiansalzes mit Wasser, gewaschen und geglüht, 0,014 Grm. wog. Dieses war Manganoxyd, entsprechend 0,0126 Grm. Manganoxydul. Aus der Auflösung der Talkerde in Salpetersäure (aus welcher die Talkerde zuvor mit oxalsaurem Ammoniak gefällt war) wurde mit Blutlaugensalz Cyaneisenmangan erhalten, welches verbrannt 0,023 wog und entspricht 0,009 Grm. Manganoxydul. Beides zusammengelegt macht auf 8 Flaschen 0,0216 Manganoxydul oder 0,0343 Grm. kohlensaures Manganoxydul, entsprechend ungefähr 4 Milligramm auf jede Flasche. Ich habe dieses angeführt, weil Steinmann bei seiner Analyse des Kreuzbrunnenwassers keinen Mangangehalt darin fand.

Aus den 8 Flaschen wurden durch Ausspülen mit Salzsäure, und Fällen mit kauftischem Ammoniak 0,106 Grm. erhalten, wovon: 0,087 Eisenoxyd, 0,0075 kohlenaurer Kalk, verunreinigt mit Mangan, 0,02

phosphorsaure Kalk nebst 0,009 Kieselerde und zugleich eine Spur von Thonerde, welche nicht besonders gesammelt werden konnte.

Wird nun das angeführte Resultat nach der grösseren Menge fester Bestandtheile berechnet, welche Steinmann, bei seiner Analyse im J. 1820 erhalten hat, und nimmt man an, daß kein anderer hauptsächlich Unterschied bei dem grösseren Wassergehalt entsteht, als eine Verdünnung mit einer grösseren Menge des Meteorwassers, wodurch die Quelle genährt wird, so erhält man folgende Resultate:

Schwefelsaures Natron	4,9630
Kochsalz	1,7661
Kohlensaures Natron	0,9288
Kohlensaures Lithion	0,0149
Kohlensauren Kalk	0,5123
Kohlensauren Strontian	0,0005
Kohlensaure Talkerde	0,3540
Kohlensaures Manganoxydul	0,0050
Kohlensaures Eisenoxydul	0,0229 (*)
Basisch phosphorsaure Thonerde	0,0004
Kieselerde	0,0505
Undeutliche Spur von Flußspath	
	<hr/> 8,6184

Da eins dieser Wasser eine Spur von Jod zu enthalten schien, welche sich nicht in dem andern zeigte, so ist dies doch kein entscheidender Beweis, daß nicht auch diese eine Spur davon enthalten könnten. Denn da die Menge von Jod äußerst gering ist

\*) Meine Versuche gaben, ungeachtet eines geringen Gehaltes von den übrigen Salzen, auf 1000 Grm. Wasser 0,03 Grm. Kohlensaures Eisenoxydul.

und die Flüssigkeit zugleich Kochsalz enthält, so ist ein Tropfen Salpetersäure mehr als hinreichend, mit dem Jod, zugleich Chlor in solcher Menge frei zu machen, daß alle Reaction auf Stärke vernichtet wird, und die Reaction kann deshalb, aus nicht anzugebenden Ursachen, ein Mal glücken und das andere Mal fehlschlagen. Die Zuverlässigkeit nimmt außerdem immer in dem Grade ab, als man sich der äußersten Gränze der Wirksamkeit des Reaktionsmittels nähert. Indess, da ich Gelegenheit hatte von dem Karlsbader Wasser eine Mutterlauge anzuwenden, die einer außerordentlich grossen Menge von Wasser entsprach, ohne daß sich dessenungeachtet eine Spur von Reaction auf Jod zeigte, so glaube ich, kann man annehmen, daß dieses Wasser nicht Jod enthält.

Von den untersuchten Wässern enthält der Kreuzbrunnen die geringste Quantität Phosphorsäure; es behält dagegen seinen Eisengehalt aufgelöst. Das Egerwasser hingegen, welches die meiste Phosphorsäure enthält, setzt sein Eisen in Form von basisch phosphorsaurem Eisenoxyd ab, ohne daß ein hauptsächlichlicher Theil von Phosphorsäure aufgelöst zurückbleibt. Diese Säure scheint folglich zur Beschleunigung der Abscheidung des Eisens beizutragen; jedoch kann diesem vorgekommen werden, wenn man die Verwandlung des Eisens zu Oxyd verhindert, in welchem Fall die Phosphorsäure nicht zu dessen Abscheidung mitwirkt.

Was den Gehalt an Strontian betrifft, so ist derselbe gewiss in allen diesen Angaben etwas zu groß, angenommen daß der Alkohol nichts von dem salpetersauren Salze auflöst. Die Ursache zu diesem grö-

seinen Gehalt ist: daß sich bei Eintrocknung gewöhnlich ein wenig basisch salpetersaurer Kalk bildet, welcher zwar nicht vom Alkohol aufgelöst wird, wohl aber vom Wasser, und welcher also dem Strontian-salze folgt. Da indess alles, was ich unter dem Namen von kohlensaurem Strontian angeführt habe, hauptsächlich Strontian enthält, habe ich in jedem Fall mit Gipslösung geprüft, welche nach Wägung des kohlensauren Salzes, Lösung desselben in Salpetersäure, und Verdunstung zur Trockne, aufgetropfelt wurde. Salzsaurer Kalk wird darin sogleich gelöst, salzsaurer Strontian aber zu einem lockern weissen Pulver von schwefelsaurem Strontian. Setzt man zu viel Gipslösung hinzu, so löst sich auch der schwefelsaure Strontian darin auf.

Der Gehalt an Lithion kann in diesen Versuchen möglicherweise zu geringe angegeben worden seyn, und zwar kann dieses von folgenden zwei Ursachen herrühren: 1) daß das Doppelsalz beim Waschen etwas aufgelöst wird, welches gleichwohl, wenn man dieses nicht auf ein allzugroßes Filtrum bringt, wenig ausmacht, da der procentische Gehalt des Doppelsalzes an Lithion so sehr geringe ist, und 2) daß mit den Erden, in der Talkerde kohlensaures Lithion mit dem kohlensauren Natron bleibt. Ich habe bei den Analysen beider Marienbader Wasser, aus dem Rückstand nach dem Glühen der salpetersauren Talkerde, ein Lithion haltendes Natron ausgezogen, aber als ich nachher das Lithion mit phosphorsaurem Natron abschied und die Quantität desselben bestimmte, veränderte der neue Zusatz nicht die letzte Ziffer von der in der Kolumne angeführten. Ich halte es für

wenig glaublich, daß ein Theil dieses schwerlöslichen Doppelsalzes wieder aufgelöst werde in der salzreichen Flüssigkeit, welche sich bildet, wenn die eingetrocknete Salzmasse in Wasser aufgelöst wird; weil diese einen Ueberschuß vom phosphorsauren Natron enthält und es bekannt ist, daß z. B. das schwerlösliche basische Doppelsalz von phosphoraurer Ammoniak-Talkerde, durchaus unlöslich ist in einer Flüssigkeit, welche ein phosphorsaures Salz aufgelöst enthält, obgleich es sehr merklich vom Wasser aufgelöst wird, welches kein phosphorsaures Salz enthält, wenn es auch reich an andern Salzen ist. Daß das Doppelsalz von Lithion und Natron sich nicht so gleich abscheidet, muß daher rühren, daß es erst nach und nach gebildet wird und das meiste sich in dem Augenblicke erzeugt, wenn die Salze die feste Gestalt annehmen. Einmal gebildet, ist es hernach nicht mehr so leicht aufzulösen.

Ich halte es nicht für unwahrscheinlich, daß Lithion zum Gebrauch der Chemiker aus dem Wasser des Kreuzbrunnens gewommen werden könne, zumal wenn dabei zugleich schwefelsaures Natron bereitet wird, welches jetzt eine so gesuchte Handelswaare ist, und woran dieses Wasser von den mir bekannten das reichhaltigste ist. Auch das kohlensaure Natron wird, wahrscheinlich mit Vortheil, einer gewissen Quantität nach, abgetrennt werden können, ehe die Mutterlauge zur Abscheidung des Lithions mit phosphorsaurem Natron versetzt wird. Lithion aus dem Petalith, Spodumen und im Allgemeinen aus Lithion haltigen Mineralien auszuziehen, würde wohl im Ganzen weniger theuer seyn, aber die Anschaffung dieser



Materialien, deren Vorkommen in der Natur bisher so selten ist, macht die letztere Methode viel zu kostbar.

Die Gegenwart von Lithion in diesen Wässern macht ihre künstliche Nachbildung außerordentlich theuer, zumal wenn z. B. kohlensaures Lithion in einer solchen Menge zugesetzt werden sollte, wie in dem Wasser des Kreuzbrunnens vorhanden ist. Obgleich man keinen Grund zu der Vermuthung hat, daß Lithion darin irgend eine andere medicinische Wirkung, als die übrigen kohlensauren Salze von Natron, Kalk, und Talkerde habe, so kann man doch mit Sicherheit voraussehen, daß die gewöhnliche Badekur-Charlatanerie eine besondere Aufmerksamkeit hierauf richten wird.

---

## II.

*Versuch einer magnetischen Neigungskarte, gezeichnet nach den Beobachtungen auf den letzten Englischen Nordpol-Expeditionen unter den Capitainen Ross und Parry,*

von

C. H. R. HANSTEE.

Die magnetischen Beobachtungen während der Englischen Nordwestexpeditionen im Polarmeere verdienen aus doppelter Ursache eine vorzügliche Aufmerksamkeit. Theils fallen nämlich diese Beobachtungen in die Nähe des Nordamerikanischen Magnetpols, theils sind die Schranken, welche die Natur in diesen Gegenden der menschlichen Wissbegierde gesetzt hat, so schwer und mit so vieler Gefahr zu überschreiten, daß wahrscheinlich ähnliche Untersuchungen erst nach vielen Jahrhunderten, ja vielleicht niemals wiederholt werden. Ich habe es daher der Mühe werth gefunden, dieselben gesondert zu bearbeiten, und will in gegenwärtiger kleinen Abhandlung den Gang der *Neigungslinien* im nordwestlichen Polarmeere in der Nähe desjenigen Punktes untersuchen, wo die Neigungsnadel lothrecht gegen die Erdoberfläche ist, d. i. wo die Richtung der magnetischen Kräfte der Erde mit der Vorticallinie zusam-

menfällt und wo mithin die gewöhnliche horizontale Kompaßnadel zu zeigen aufhört, da ihre Richtung unbestimmt ist. Die Abweichungs- und Intensitäts-Beobachtungen in diesen Gegenden werde ich an einem andern Orte behandeln.

Die Neigungsbeobachtungen während der Expedition des Capt. Ross 1818 und derjenigen des Capt. Parry 1819 und 1820 bringe ich nicht zu wiederholen. Capt. Parry hat in seitdem den Jahren 1821 — 1823 seine zweite Reise nach den nordwestlichen Gegenden Amerikas \*) ausgeführt, auf welcher

\*) Der Titel dieser Reise ist: *Journal of a second Voyage for the discovery of a North-West passage etc. performed in the years 1821 - 22 - 23 in his Majesty's ships *Fury* and *Hecla* under the orders of Capt. William Edward Parry, R. N., F. R. S., London Murray 1824, 4to.* Aus dieser Reisebeschreibung, welche ich 1824 in Hamburg von Hrn. Charles Parish theil, sind obige Beobachtungen ausgezogen. Der dazu gehörige *Appendix to Capt. Parry's second Voyage for the discovery of a North-West passage, containing the Natural History etc. with Plates, 4to*, war noch nicht herausgekommen. In diesem Appendix, welcher alle nautischen Beobachtungen enthält, werden wahrscheinlich mehrere magnetische Beobachtungen zu finden seyn. Capt. Parry ist in diesem Augenblicke auf einer dritten Expedition im Polarmeere, und jeder Freund der Wissenschaften, ja jeder Menschenfreund wird wohl wünschen, daß er nicht wie Magellan, Hudson, La Peyrouse, Cook und zum Theil auch Colon, Malespina und Mehrere ein Märtyrer seines Eifers werden, und „das Schicksal ihm nicht, wie den vier erstgenannten missgönnen möge, lebend die Dankbarkeit und Achtung seiner Mitbürger entgegenzunehmen.“ In einem historischen Be-

er durch die Hudsonsstraße in der Hoffnung einließ, entweder durch die Repulsebay, welche im Jahre 1744 zu demselben Zwecke von Capit. Middleton untersucht wurde, oder von andern Punkten hoch im Norden der Hudsonsbay, von Süden her in dasselbe Polarmeer einzudringen, welches er bey der frühern Expedition vom nordwestlichen Theile der Baffinsbay, durch James-Lancasters-Sand besucht hatte. Die Repulsebay ward aber, übereinstimmend mit Middleton's

179

sichte von den alten und neuern Seefahrten in großen nördlichen Breiten, welchen der berühmte Erdumlegler und Mathematiker Bougainville 1798 im Französischen National-Institut verlas, stellte er eine Vergleichung zwischen dem Muthe des Seekriegers und desjenigen Seemannes an, der sich der Entdeckung neuer Länder weihet, aus welchem ich Folgendes auführen will: Im Seekriege wird man durch vielerley, durch die Vorbereitungen, durch Beispiele, durch die Menge der Zuschauer ermuntert und unterstützt; gegen einen Tag voll glänzender Gefahren können hundert andre gesetzt werden, welche auf eine unsrer Eigenliebe schmeichelnde Weise die Erinnerung der überstandenen Gefahren angenehm machen. Fällt der Seekrieger, so geschieht es mitten unter Freunden und Bekannten, und der Lorbeerkranz krönt die Urne, in welcher seine Asche verwahrt wird. Allein der Seemann, der den Ocean beschifft, um Entdeckungen zu machen, steht ganz vereinzelt da. In der größten aller Einöden, zwischen Wind und Wogen, die oft gegen einander ankämpfen, muß er häufig Gefahren und Mühseligkeiten sich entgegenstellen, die sich täglich erneuern. Er muß Tage, Monate und Jahre hindurch, in jedem Augenblick, Muth, Kaltblütigkeit und unerschütterliche Standhaftigkeit besitzen. Ueberdies schwebt ihm täglich vor Augen, daß er nach einer langen Reihe von Mühwäl-

Ausfage, verschlossen, und so des Ihr von diesem ertheilten Namens ganz würdig gefunden; weiter nach Nordosten stellte das Eis unübersteigliche Hindernisse entgegen, so daß weder der muthige Führer der Expedition, noch die Englische Admiralität, welche, ohne Unkosten und Anstrengungen zu scheuen, rühmlich und kraftvoll jede Unternehmung unterstützt, durch welche der Kreis der Wissenschaften erweitert werden kann, die wohlverdienten Früchte dieser Untersuchung erntete.

Die auf dieser Reise ausgeführten magnetischen Beobachtungen, welche ich aus der Reisebeschreibung ausgezogen habe, sind folgende:

tungen, gekrönt mit glücklichem Erfolge, dennoch untergehen könne, und alsdann von seinen Unternehmungen eben so wenig Spuren zurückbleiben werden, als von dem Schiffe, auf welchem er die Wellen gepflügt hatte.“ (Siehe Bugge's Reise nach Paris S. 211.)

Ort	Zeit	Breite nördlich	Länge westl. Greenw.	Abwei- chung westl.	Neigung
Widewall Hafen auf den Ork- neys	1841	0 0 0	0 0 0	0 0 0	0 0 0
Martells Tower	Mal 22	58 48 51	3 0 9	26 58.5	
Südpunkt des Einlan- fes	— —	58 48 25	2 55 27	27 32.1	
Nahe der Resolution- Insel	Juli 4	61 13 5	64 5 10	— —	83 58.9
Upper Sa- vage Insel	— —	62 31 30	69 57 17	52 37.1	
Broken Point	— 29 Aug. 5	63 51 44 65 22 50	74 2 10 81 24 0	54 52.0 55 5.5	
Southamp- ton Insel	— 15 — 17	65 28 13 65 27 37	84 20 7 85 15 35	50 18.4 47 34.1	87 07.9
Herzog von Yorks Bay	— 19	65 20 56	84 57 5	46 25.0	
Repulse Bay	— 22	66 30 58	86 30 20	48 32.9	88 7.5
Duckets Cove	— 30	66 12 36	86 44 2	52 19.8	87 31.1
Moyle Bay, Point Fair- hill	Sept. 19	66 24 38	84 39 50	56 19.9	
	1822				
Nahe an der Win- ter-Insel	Juli 6 — 11 — 22 Aug. 5	66 55 58 67 11 30 69 33 27 69 32 10	81 38 43 81 24 37 81 9 13 81 23 6	62 17 70 28.2 82 21.8 86 5.7	87 47.9 87 37.1 88 6.4
Nahe an der Am- herst Insel	Sept. 13	69 48 10	83 29 27	89 18.3	88 31.4

Capit. Parry bemerkt, er vermuthet, die Abweichung bei Broken Point sey ungefähr 3° zu groß, und daß die Abweichung in Repulsebay bloß 1½ Grad geringer war, als nach Middleton's Beobachtungen, da letzterer sie = 59° in Repulsebay und = 45°

bey Cap Frigid Fahd. In Repulsebay, bemerkt ferner Capit. Parry, fing schon die horizontale magnetische Kraft als Folge der starken Neigung an sehr schwach zu werden

Als Leitfaden bey der Untersuchung des Ganges der Neigungslinien in diesen Polargegenden will ich noch folgende ältere Beobachtungen eben daselbst anführen:

Beobachtungen *Hatchins* auf zwei Reisen von England nach der Hudsonsbay.

1774	Breite nördl.		Länge westl. Greenw.		Abweichung		Neigung	
Juni 9	58°	59'	3°	30'			75°	46½'
	Strommefs		Orkneye					
Juli 23	62	3	69	0	43°	0'	82	42½
27	62	23	71	30	42	50	83	19½
28	62	25	71	30	44	0	82	28½
Aug. 14	56	53	85	22	28	0	82	20½
Sept. 8	51	20	82	30	17	0	80	12½
	Moose Fort							
14	52	22	82	30	17	0	79	55
	Albany Fort							

1775.

Fehr. 3	} Albany-Fort	15 Beobachtungen die Pole 2 Mal umgekehrt	79 18
März 13		16 — — die Pole umgekehrt	79 24½
Mai 6		12 — — in freier Luft	79 28½

Die Beobachtung am 9ten Juni ist eine Mittelzahl aus zwei Beobachtungsreihen in einer Stube und in freier Luft, welche gut übereinstimmten. Die Beobachtung am 23ten Juli in der Hudsonsstrasse ist auf dem Eise gemacht. Bei den folgenden 4 Beobachtungen wurden die Pole der Nadel umgekehrt. Die Beobachtung in Albany-Fort am 14ten September ist

unvollständig und wurde daher im folgenden Jahre wiederholt. Diese Bestimmungen scheinen daher von ziemlicher Zuverlässigkeit zu seyn.

Beobachtungen auf der bewaffneten Brigg the Lyon von England nach der Davisstraße

von Lieutn. Richard Pickersgill.

1776	Breite nördl.	Länge westl. Greenw.	Abweichung westlich	Neigung
Juni 12	49° 12'	9° 25'	24° 21'	
	49 12	9 26	24 39	
25	55 25	13 54		75° 0'
Juli 2	58 25	26 10	32 5	
3	58 0	30 29	35 13	
8	59 53	40 19	41 38	76 39
12	60 40	47 45	38 40	
	61 4	48 0	40 56	
13	62 4	48 0	48 2	81 0
	62 11	48 0		81 30
14	62 12	48 15	47 35½	
	64 55½	52 56½	50 36	81 22½
21	Musketto Cove		50 36	
30	65 38	59 30		85 45
31	65 48	59 10	54 0	
Aug. 12	66 26	56 15	56 54	
	66 27	56 15	55 50	
13	65 58	55 49	47 23	
19	64 32	53 50		84 32½

Die Neigungen am 25ten Juni, 8ten, 14ten, 25ten Juli und 19ten August sind Mittel aus Beobachtungen in den vier verschiedenen Stellungen der Nadel, zwei mit unveränderten und zwei mit umgekehrten Polen.

Setzt man nun diese Neigungsbeobachtungen nach Länge und Breite des Beobachtungsortes auf



eine Karte; so können alle die Punkte, wo die Nei-  
 gung von einerlei Größe ist, durch krumme Linien  
 miteinander verbunden werden, was die Ab- und Zu-  
 nahme der Neigung an verschiedenen Orten sehr an-  
 schaulich macht. Diese Art Linien werden *Neigungs-  
 linien* genannt. Auf beiliegendem Kärtchen habe ich  
 die Beobachtungen von des Capit. Ross und Parrys  
 erster Reise mit einem Sternchen, die von Parrys  
 zweiter mit einem kleinen Kreise, Hutchins Beob-  
 achtungen mit ♀ und Pickersgills mit ♂ bezeich-  
 net. Die Linien für die Neigung  $75^{\circ}$  und  $80^{\circ}$  habe  
 ich aus der allgemeinen Neigungskarte in meinen  
 „Untersuchung über den Magnetismus der Erde“ ge-  
 nommen. Diese Neigungskarte ist freilich nach ältern  
 Beobachtungen zwischen den Jahren 1770 und 1780  
 construirt und diese Linien können vielleicht in der  
 verfloßenen Zwischenzeit einige Veränderung erlitten  
 haben. Allein es scheint, als seyen die Veränderun-  
 gen der Neigung in der Nähe der magnetischen Pole  
 weit geringer als in südlicheren Breiten. Ueberhaupt  
 habe ich diese Linien nur als einen Leitfaden ange-  
 fügt, um den Gang der übrigen Linien für größere  
 Neigungen, die sich auf die neuesten Beobachtungen  
 stützen, desto leichter zu finden. Man sieht, daß  
 diese Linien eine Art Ovale oder Ellipsen bilden, wel-  
 che einen Punkt in etwa  $71^{\circ}$  bis  $72^{\circ}$  N. Br. und  $99^{\circ}$   
 westlicher Länge von Greenwich umringen, wo die  
 Neigung muthmaßlich  $\approx 90^{\circ}$  ist. Die punktirten Li-  
 nien sind bloß nach Vermuthung gezogen; da aber die  
 Linie für  $75^{\circ}$  Neigung, durch Cooks, Lapeyrou-  
 ses und Vancouvers Beobachtungen längs der  
 Nordwestküste von Amerika und in der Behringsstraße

bestimmt ist, und der westliche Endpunkt der Linie für  $80^\circ$  Neigung sich auf Cook's Beobachtungen in der Behringsstraße, und in der Hudsonsbay auf Hutchins's Beobachtungen stützt, so können die durch Interpolation gefundenen punktirten Linien auf dem nordwestlichen Festlande von Amerika, welche sich wieder auf jene gründen, nicht bedeutend von der Wahrheit abweichen.

Die auf die Karte abgetragenen Pfeile bezeichnen die an dem Orte beobachtete Abweichung, dergestalt, daß die Richtung des Pfeiles die Richtung der Magnetnadel an dem Orte, und der Winkel, welchen er mit den Meridianen bildet, die Abweichung ist. Der hintere Endpunkt des Pfeiles ist der Beobachtungsort. Man sieht, daß die Richtung der Pfeile beinah überall lothrecht auf den krummen Neigungslinien ist, und ungefähr gegen den mit  $90^\circ$  bezeichneten Punkt convergirt, doch mit einiger Abweichung, so daß die Nadel nördlich von demselben nach dem nordwestlichen Brennpunkte der Ellipse, südlich in der Repulsebay dagegen nach dem südöstlichen zu zeigen scheint. Sonach ist denn der nordwestliche Magnetpunkt, wo die Neigung  $= 90^\circ$  ist, und nach welchem die horizontale Magnetnadel an den nördlichsten Küsten Amerikas hin zu weisen scheint, so genau bestimmt, als es wahrscheinlich durch Beobachtungen werden kann. Aus der Vergleichung des hier gefundenen Punktes mit dem aus den Abweichungen auf der Karte Tab. IV. des Atlases zu meinem Magnetismus der Erde gefundenen, sieht man, daß diese Punkte ungefähr zusammenfallen, so daß die Abweichung und Neigung zu einerlei Resultat führen.

Dass dieser Punkt nicht der eigentliche Magnetpol sey, habe ich in der gedachten Schrift bewiesen. Vor einigen Jahren habe ich in Gilberts Annalen schon den Entwurf einer solchen Neigungskarte über diese Gegenden gegeben; da aber Capit. Parry damals seine zweite Reise noch nicht ausgeführt hatte, so entstanden mir die Beobachtungen in der Nähe der Repulsebay, und durch Hinzufügung dieser bin ich in den Stand gesetzt worden, die Figur der Linien im nördlichen Theile der Hudsonsbay genauer zu berichtigen, wodurch sie länglicher geworden sind. Die Karte in den Gilbertschen Annalen muß ich demnach hier für fehlerhaft erklären. \*) Unbeschreiblich lieb würde es mir seyn, wenn Capit. Parry glücklich von seiner dritten Reise zurückkäme und dadurch zur Bestätigung der Richtigkeit der Karte in der gegenwärtigen Gestalt oder zu einer dritten Berichtigung Anlaß gäbe.

\*) Es ist damit die im Bd. 71 befindliche Karte gemeint. Zugleich nehme ich hier Gelegenheit zu bemerken, daß in der Abhandlung Bd. 79, bei den Formeln S. 268, überall  $2n$  und  $4n$ , als Exponenten von  $m$  zu lesen sind, was indess der aufmerksame Leser ohnedies schon gefunden, und so wie einige sonstige unwesentliche Druckfehler verbessert haben wird. P.

---

### III.

#### *Zusatz zu den vom Hrn. Prof. Naumann in Norwegen angestellten magnetischen Beobachtungen.*

Briefliche Mittheilung des Verfassers an den Herausgeber.

Leipzig. 16 Juli 1825.

Es freut mich, dem vor einigen Wochen vom Hrn. Prof. Hansteen (d. Ann. Bd. 79. S. 398) und jetzt auch von Ihnen geäußerten Wunsche entsprechen zu können, indem ich Ihnen beifolgend die genauen Zeitbestimmungen für meine in Norwegen angestellten Beobachtungen übersende und bedaure nur, daß ich bei meiner Abreise von Christiania auf dem, Hrn. Prof. Hansteen mitgetheilten, Verzeichnisse derselben, die Aufzeichnung eines so wesentlichen Elementes versäumt hatte, wodurch die Brauchbarkeit meiner Beobachtungen bedeutend vermindert werden mußte. In meinem Tagebuche finde ich Tag und Stunde bei den meisten der im 4ten diesjährigen Stücke Ihrer Annalen vom Prof. Hansteen benutzten Beobachtungen angegeben. Für 3 bis 4 Punkte, wo namentlich die Angabe der Stunde fehlt, habe ich sie aus der Tabelle meiner Barometerbeobachtungen entlehnen können, da ich meistentheils das Barometer an denselben Orten und zu derselben Stunde beobachtete, an denen ich Schwingungsversuche anstellte. Hiedurch bestimmen sich die Zeiten dieser letzteren folgendermaßen:

Ort	Tag	Stunde	Ort	Tag	Stunde	Ort	Tag	Stunde
Busterud	11 Mai	7 N	Lindås	2 Juli	12 N	Fogstue	23 Juli	7 N
Johnskunden	15	12	Evenvig	3	9 V	Jerkind	24	12 V
Kongsberg	15	3	Ytre Sule	6	1 N		25	7 V
Skrimfjeld	17	2 N	Steensund	4	11 V	Foldal	25	6 N
Kolloug	21	2 N	Pollefjeld	5	9 N	Kongsvold	27	9 V
Synhoved	24	2	Askevold	9	4 N	Drivstuen	27	6 N
Eje	25	6	Vilnås	10	10 V	Riise	28	9
Ejesfjeld	26	7 V	Soegesund	11	2 N	Næverdøl	30	2
Daglie	28	6	Alden	10	12	Støa	31 Juli	1
Torpe	30	8	Bueland	10	6	Riise	3 Aug	4
Haavi	2 Juni	6	Sveen	12	7 V	Göra	6	7 V
Urland	5	12 N	Quamshest	12	11 V	Tofte	10	4 N
Vossevang	8	7 V	Förde	13	4 N	Vage	12	6-7
Ullensvang	10	12	Jølster	14	4 N	Förde	16 Sept	10 V
Agnetun	11	12	Gloppen	15	2 V	Vinje	16	3 N
Vigder	14	12	Indvig	16	6	Vossevang	19	8 V
Bergen, Friele	19	7 V	Hornungdal	17	2 V	Nyestuen	23	10
Bugge	20	10	Halsylka	18	6 N	Skougstad	24	9
Nyegard	20	10	Nordal	18	9 V	Haavi		
Fløien	21	11	Vehlungsnås	20	9 V			
Friedrichs	23	12	Fladmajk	21	9 N			
Lövstakken	25	4 N	Nyestue	21	9 N			

Nur für *Smedshammer* und *Sundvold* fehlen mir die bestimmten Zeiten. Da also meine Beobachtung mit dem Cylinder No. 4. in Kongsberg nicht auf den 12ten, sondern auf den 15ten Mai, 3 Uhr. Nachmittage fällt, so erleidet die kleine Tafel S. 400 (Bd. 79) eine Modification nach folgenden Elementen:

d. 15 Mai 3 N. war die Zeit:

der ersten 100 Schwingungen = 279'',2

der ersten 200 Schwingungen = 556'',3

Summe = 835'',5 Log = 2,92199

Log. Red. für die Jahres- und Tageszeit = 1,4128

= 2,92167

Der Dollond'sche Cylinder 843'',85 Log = 2,92626

Log. Red. zum Dollond'schen Cylinder = + 459

Die Veränderung in einem Tage betrug also, vom 7ten bis 15ten Mai — 3,6. Ähnliche Modificationen erleiden die übrigen Glieder der Tabelle durch das berichtigende Element der Tageszeit; allein wiewohl die Veränderung zwischen Christiania und Kongsberg nach diesen Berichtigungen 3 mal geringer ausfällt, als früher, so bleibt doch die bedeutende und rasche Abnahme der Intensität zwischen Kongsberg und Haavi. Daß die magnetische Kraft des gebrauchten Cylinders zwischen dem 30 Mai und 2 Juni eine Veränderung erlitten habe scheint daraus zu folgen, daß die Perioden von 200 Schwingungen, welche von Kongsberg bis Torpe allmählig um 3'',2 zugenommen hatten, von Torpe bis Haavi plötzlich um 8'' zunahmen \*). So

\*) Indess muß ich doch bemerken, daß auch in der Reihe der Hansteenschen Beobachtungen für Slidre, welches sehr nahe bei Haavi liegt, eine bedeutende Retardation der Schwingungen eintrat, indem für 300 derselben die Zeit betrug:

zu Slidre	856'',14
- Vang	847'',99
- Tumlevold	845'',53

o daß man geneigt seyn möchte, in der Gegend von Slidre und Haavi locale Ursachen anzunehmen. Meine Beobach-

viel ich mich entsinnen kann, ist der fests Cylinder niemals einer Erschütterung ausgesetzt gewesen, welche als Veranlassung dieser Schwächung seiner Kraft betrachtet werden könnte. Jedoch muß ich hier erwähnen, daß einmal zwischen Löcke und Slidre am 31. Mai mein sämtliches Gepäck, bei einem gewaltigen Sturze des Packpferdes, weit auf den mit Felsblöcken bedeckten Boden hingeschleudert wurde, wodurch vielleicht eine bis zu dem Schwingungsapparate und dem Cylinder fortgepflanzte Erschütterung veranlaßt werden konnte; obgleich jener zwischen Leirrenzeug wohl gepackt, und dieser innerhalb des Kastens, nach Hrn. Prof. Hansteens Anweisung, gut verwahrt war.

*Carl Naumann.*

tung zu Friedrichsberg bei Bergen fällt auf den 23 Juni 11 Uhr Vormittags. Ich fand

die Zeit von 100 Schwingungen = 285"

      "      "      200      "      "      = 568"

      "      "      300      "      "      = 853". Log = 2,93095

Log. Red. für die Zeit = — 129

Log = 2,92966

welches die mittlere Zeit 850",5 giebt, wogegen Hansteen mit dem Dollond'schen Cylinder 850",55 fand; folglich scheint der Cylinder No. 4 als ich in Bergen war, in seiner Intensität so weit vermindert gewesen zu seyn, daß er in gleichen Zeiten gleiche Schwingungszahlen mit dem Dollond'schen Cylinder gab. Der Logarithme der Reduction auf diesen letzteren wird also für Bergen am 23 Juni = 0.

#### IV.

### *Ueber Metall-Reductionen durch andere Metalle auf nassem Wege;*

vom

Hrn. Prof. N. W. FISCHER zu Breslau.

Vorgelesen in der naturwissenschaftlichen Section der schlesischen Gesellschaft für vaterländische Kultur, den 16ten Juni 1824.

Der gegenwärtige Zustand der Chemie zeichnet sich außer den häufigen und äußerst wichtigen Entdeckungen, vorzüglich auch durch die klare und einfache Theorie aus, welche wir allen Erscheinungen zum Grunde legen, und von deren Richtigkeit wir uns durch Thatfachen sowohl auf analytischem als synthetischem Wege überzeugen können.

Das Wesentliche dieser Theorie besteht darin: daß wir die chemische Verwandtschaft der Körper, als auf ihrem elektrischen Gegensatz beruhend betrachten, welche daher im geraden Verhältniß dieses Gegensatzes steht, so daß die Anziehung zweier Körper um so stärker, und ihre gebildete Verbindung um so inniger ist, je bedeutender sie elektrisch entgegengesetzt sind. So sehen wir bei den einfachen Stoffen nur lose Verbindungen zwischen den Metallen entstehen, die kaum als chemische zu betrachten sind, weil das Product dieser Verbindungen beinah noch von derselben Beschaffenheit der Bestandtheile ist, während die der Metalle mit dem Schwefel, Phosphor etc.



~~am meisten aber mit dem Sauerstoff so innig sind.~~ So sind wieder unter den zusammengesetzten Verbindungen die des Sauerstoffes die innigsten, weil auch zwischen ihren Bestandtheilen, Säuren und Grundlagen, die größte elektrische Verschiedenheit Statt findet.

Doch muß diese Ansicht nur im Allgemeinen gefaßt werden, keinesweges aber zugleich insbesondere, als wenn der elektrische Gegensatz der alleinige Grund einer jeden chemischen Wirkung wäre, so daß jede Zersetzung oder Verbindung zweier Körper nur nach und im Verhältniß dieses Gegensatzes erfolgen könnte. Vielmehr wirken oft viele andere Momente zugleich mit, wie namentlich diejenigen, über die uns Berthollet belehrt hat.

Unter allen chemischen Processen sind es vorzüglich die Metall-Reductionen auf nassem Wege, welche Erscheinungen darbieten, die außer der chemischen Verwandtschaft, oder dem elektrischen Gegensatz des reducirenden und reducirten Metalls noch in vielen andern Umständen begründet sind, von welchen mehrere namhaft zu machen der Zweck dieses kleinen Aufsatzes ist.

## I.

Die Reduction eines Metalloxydes aus seiner Auflösung in eine Säure oder auch in einem Laugenfalle hängt ab:

1). und vorzüglich von der chemischen Verwandtschaft oder dem elektrischen Gegensatze des reducirenden Metalls zum Sauerstoff, welche größer als die des aufgelösten seyn muß.

2) Von der Verwandtschaft des reducirenden Metalls, im Zustande des Oxyds, zu der Säure oder dem Laugenfalte des aufgelösten, so daß wenn dieses Metalloxyd keine, oder nur eine schwache Verbindung mit der Säure bildet, die Reduction des aufgelösten Metalls, entweder gar nicht oder nur sehr unvollständig erfolgt, so sehr auch die Verwandtschaft des reducirenden Metalls zum Sauerstoff die des aufgelösten (nach 1) übertrifft. Daher durch Zinn, Wismuth, ja selbst durch Eisen nur wenige Metallsalze reducirt werden, hingegen durch Zink beinahe alle, welche dieses Metall nach 1) zu reduciren vermögen; daher werden ferner die Auflösungen der Metalloxyde in Laugenfalten nur durch sehr wenige Metalle reducirt, so z. B. das Silberoxyd nur durch Zink, Kupfer u. s. w., nicht aber durch Zinn, Spießglanz, Wismuth, Eisen.

3) Von bedeutendem Einfluß auf die Reduction ist auch der elektrische Gegensatz, welcher zwischen dem reducirenden und dem aufgelösten Metalle Statt findet. Aus diesen zwei letztern Umständen (2 und 3) zusammengenommen ergibt sich, daß die Reduction in dem Grade vorthéilhaft von Statten geht, in welchem die beiden Metalle und die Flüssigkeit eine wirksame galvanische Kette bilden.

4) So ist auch die Verwandtschaft der Metalle unter sich, d. h. in wiefern sie leicht und innig sich verbinden oder nicht — was keinesweges immer dem elektrischen Verhalten entspricht —, von großem Einfluß auf den Erfolg.

Davon rührt es wohl auch her, daß das Eisen im Verhältniß zu den übrigen leicht oxydirbaren Metallen nur wenige Metalle als ihren Auflösungen zu re-

duciren vermag. Dieses ist wohl der Hauptgrund, warum salpetersaures Silber vom Eisen nicht reducirt werden kann, obgleich hier auch noch das Verhalten dieses Metalles zur Salpetersäure (2) hinzukömmt, welches jedoch schon aus dem Grunde zur Erklärung dieser Erscheinung nicht genügen kann, weil ja das Eisen das salpetersaure Kupfer so schnell und vollständig reducirt. In manchen Fällen ist selbst diese Verwandtschaft der Metalle unter sich in sofern ungünstig für die Reduction, daß das reducirte Metall nicht rein abgesondert wird, sondern unmittelbar bei der Ausscheidung mit dem reducirenden Metall sich verbindet, wie z. B. das Kupfer bei der Reduction durch Zink, wobei eine Art Messing gebildet wird, da hingegen durchs Eisen das Kupfer rein ausgeschieden wird.

5) Von bedeutendem Einfluß ist ferner auch die Beschaffenheit der Metallaufösungen, ob sie z. B. neutral oder mit Ueberschusse an Säure concentrirt oder verdünnt, und das Auflösungsmittel selbst Wasser oder Weingeist ist. Im Allgemeinen ist ein Ueberschuss von Säure, und zur schnellen Reduction auch eine concentrirte Auflösung vortheilhaft, hingegen zeigt sich eine verdünnte vortheilhafter, wenn man das ausgeschiedene Metall in schönen Dendriten zu erhalten wünscht. Auch ist die Auflösung im Wasser im Allgemeinen vortheilhafter als im Weingeist, ja in manchen Fällen findet in der weingeistigen Auflösung gar keine Reduction Statt, was wohl von dem Verhalten des zu bildenden Salzes zum Weingeist herrührt. So wie die angeführten Umstände auf die Leichtigkeit und Vollständigkeit der Reduction, so hat

6) die Neigung der Metalle in krySTALLINISCHER

Gestalt als Dendriten sich darzustellen, einen grossen Einfluss auf die Zeit, welche zur gänzlichen Wiederherstellung des aufgelösten Metallsalzes erforderlich ist, daher vorzüglich Silber, Blei und Zinn durch die geeigneten Metalle am schnellsten aus ihren Auflösungen gänzlich ausgeschieden werden, während es beim Gold und Platin nur sehr langsam geschieht. Den grössten Einfluss aber in Rücksicht der erforderlichen Zeit hat

7) die Art und Weise wie das reducirende Metall mit der Metallauflösung in Berührung gesetzt wird. Am schnellsten nämlich erfolgt die Ausscheidung, wenn das Metall gleichsam von der ganzen Säule der Flüssigkeit umgeben ist, d. h. als Stab oder Draht in dieselbe gestellt wird, langsamer, wenn es auf den Boden des Gefässes gelegt wird, und äusserst langsam, wenn es bloß die Oberfläche der Flüssigkeit berührt. Aus einem vergleichenden Versuche mit zwei gleichen Mengen Silberauflösung, wovon die eine mit einem hineingestellten Kupferstäbchen in Berührung blieb, während die andere nur auf der Oberfläche die Spitze, das Kupferstäbchen, berührte, zeigte die erste schon nach 1 Stunde keine Spur von Silber mehr aufgelöst, während die zweite selbst nach Verlauf von 3 Monaten noch deutlich auf Salzsäure reagierte. Der Grund dieser langsamen Ausscheidung beruht wohl auf der Eigenschaft der ruhig stehenden Auflösung eines festen Körpers, sich in den untern Schichten zu concentriren, während folglich die obern verdünnt werden, welches besonders dann erfolgt, wenn, wie in dem angeführten Versuche, der feste Körper bedeutend schwerer als das Auflösungsmittel ist. Soll dem

nach die Auflösung eines Metallsalzes nur von der Oberfläche aus reducirt werden, so kann diese nur sehr langsam geschehen, weil nur sehr langsam diese verschiedenen Schichten der Flüssigkeit in der Art gemischt werden können, daß alles aufgelöste Metallsalz bis zur Oberfläche gelangt. Was freilich durch das Niederfinken des von neuem gebildeten Metallsalzes an der Stelle des reducirten — in dem Versuche des salpetersauren Kupfers statt des salpetersauren Silbers — befördert wird.

## II.

Ganz verschieden von diesen Reductionen aufgelöster Metallsalze erfolgen auch unter bestimmten günstigen Bedingungen Metallreductionen aus Flüssigkeiten, die ursprünglich nichts von dem ausgeschiedenen Metall enthalten, und die daher gleichsam *damit in Berührung gesetzte Metall an der einen Stelle auflösen*, um es auf der andern regulinisch auszuscheiden.

Ich hatte im Jahr 1814 die Beobachtung gemacht, daß die Ausscheidung des Bleies durch ein, in einer verschlossenen Flasche die Oberfläche der essigsauren Bleiauflösung berührendes, zugespitztes Zinkstäbchen, selbst nach Jahr und Tag nicht aufhörte, so daß die gebildeten Bleidendriten, sobald sie durch ihre Schwere vom Zinkstab abfielen, durch neue ersetzt wurden, die zwar immer feiner und feiner wurden, aber nur bis zu einem bestimmten Grade, der sich dann gleich blieb.

Ich hatte dieses Phänomen damals mehreren Fremden, Link und Steffens etc. gezeigt, und

dadurch zu erklären versucht, daß die Flüssigkeit, welche auf dem Boden des Gefäßes gesättigter als auf der Oberfläche ist, in den untern Schichten, von den niedergefallenen Bleidendriten einen geringen Theil auflöst, der dann durch allmähliges Vermischen der verschiedenen Schichten auf die Oberfläche gelangend, vom Zink wieder reducirt wird, und nannte dies scherzend ein Perpetuum mobile. Ich zog es vor, diese Erscheinung der ununterbrochenen Reduction des Bleies — da ein anderweitiger unter sonst gleichen Umständen angestellter Versuch, bei welchem jedoch das niedergefallene Blei immer weggeschafft wurde, mich belehrte, daß in einigen Monaten alles aufgelöste Bleisalz vollständig ausgeschieden war — ich zog es vor, sage ich, diese Erscheinung durch die hypothetische Annahme von der Wirkung der untern gesättigtern Schicht — essigsauren Zinks auf metallisches Blei — zu erklären, als wozu man ohne nähere Prüfung in ähnlichen Fällen seine Zuflucht nimmt, sie als eine Wirkung der galvanischen Thätigkeit der aus Zink, Blei und der essigsauren Zinkauflösung gebildeten Kette zu erklären, weil die wesentliche Bedingung, um aus diesen 3 Gliedern eine galvanische Kette zu bilden, gänzlich fehlt, nämlich *die Berührung der beiden heterogenen Metalle*. Als vor einiger Zeit in den Gilbert'schen Annalen der Physik und phys. Chemie (Bd. 12. S. 310 u. f.) die Bildung des Bleibaums zur Sprache kam und der Bürgermeister Hinderlin auf eigenthümliche Streifen aufmerksam machte, welche unter bestimmten Umständen die Blei- auflösung am Zinke bildet, erinnerte ich mich meines sogenannten Perpetuum mobile, und nachdem ich

nich durch Versuche überzeugete, daß, so wie vom essigsauren, auch vom salpetersauren Blei diese Erscheinung hervorgebracht wird, suchte ich den eigentlichen Grund derselben näher auszumitteln. Nach vielen vergeblichen Versuchen gelangte ich endlich zum Experimentum crucis. — Eine gesättigte Auflösung von salpetersaurem Zink, d. h. deren Säure vollkommen mit Zink gesättigt und nichts mehr von diesem Metalle aufzulösen im Stande ist, über Bleispäne gegossen, zeigte schon nach 24 Stunden so viel Blei aufgelöst, daß es nicht nur durch die Wirkung des Schwefelwasserstoffs, sondern selbst durch die schwefelsauren Salze erkannt werden konnte, ohne daß jedoch irgend eine Spur von ausgeschiedenem Zink wahrgenommen wurde.

Es ergibt sich demnach das merkwürdige Verhalten der salpetersauren Zinkauflösung, daß sie ungeachtet der vollkommenen Neutralisation der Säure und ungeachtet der größern Verwandtschaft des Zinks gegen die des Bleies sowohl zum Sauerstoff als zur Salpetersäure, dennoch einen Theil Blei auflöset. Dasselbe Verhalten findet auch beim essigsauren Zink Statt, wenn es mit Blei in Berührung gesetzt wird. Die Erklärung jener ununterbrochenen Reduction des Bleies ist daher ganz einfach die: das reducirte und am Boden liegende Blei wird in geringer Menge von der Zinkauflösung, essigsaure oder salpetersaure, aufgelöst, und aus dieser Bleiauflösung, sobald sie in Berührung mit dem in dem obern Theil der Flüssigkeit befindlichen Zink tritt, das Blei wieder hergestellt. Dieses Wechselspiel von Auflösen und Reduciren des Bleies könnte diesem zufolge ununterbrochen fortdauern,

wenn ihm nicht theils durch das Verhältniß des Wassers zu der immer zunehmenden Menge Zinksalz, — hinsichtlich der Auflöslichkeit desselben, theils auch dadurch eine Gränze gesetzt würde, daß die Zinkspitze sich immer mehr oxydirt — was das Wasser an und für sich bewirkt — und folglich die gebildete Bleiauflösung noch längere Zeit nicht mit metallischem Zink in Berührung kommt.

Es war zu erwarten, daß dieses Verhalten nicht bloß auf ein oder das andere Zinksalz und das Blei beschränkt, sondern überhaupt ein allgemeines der Metallsalze seyn wird, wenn sie lange in Berührung mit einem Metall bleiben, welches mehr negativ elektrisch als das aufgelöste ist, und die Versuche bestätigten diese Vermuthung. Namentlich fand ich, daß selbst vollkommen gesättigtes *salzsaures* Zink ebenfalls *Blei* auflöst, eben so Kupfer, wenn es als Feile einige Stunden mit dem salzsauren Zink, oder salzsaurem Zinn, oder essigsaurem Blei in Berührung blieb; und endlich wurde in sehr geringer Menge auch Silber von vollkommen gesättigtem salpetersaurem Kupfer aufgelöst, wenn es mehrere Wochen lang als feines Pulver mit dieser Salzauflösung übergossen stehen blieb. In dem letztern Falle, in welchem die Auflösung äußerst langsam, und in sehr geringer Menge Statt findet, erhält man die Reduction des Silbers an einer Kupferspitze, in so schönen glänzenden Nadeln, wie außerdem niemals das Silber erhalten werden kann. Die Bedingungen dieses schönen Phänomens sind: Silberfeile, oder am besten, das durch Kupfer aus einer Silberauflösung ausgeschiedene Silber wird auf den Boden eines Cylinders gethan, darauf eine gesät-



tigte salpetersaure Kupferauflösung, d. h. eine solche, in welcher die Säure vollkommen mit Kupferoxyd gesättigt ist, ungefähr ein oder ein Paar Zoll hoch gegossen, und die Spitze eines Kupferdrahtes oder Stabes, ein oder ein Paar Linien tief in die Flüssigkeit gesenkt. Die Reduction des Silbers erfolgt dann nach den verschiedenen Umständen in 4 bis 8 Wochen, und die Silbernadeln sind um so länger, je enger der Cylinder ist. — Was den Grad dieses Verhaltens nun selbst betrifft, so glaube ich ihn darein setzen zu können, daß, da wie bekannt, die Metalle im Allgemeinen eine große Neigung haben, so wie saure, so auch basische Salze zu bilden, dieses selbst bei denen, die an und für sich nur neutrale Verbindungen bilden, dennoch dann der Fall ist, wenn die mit ihnen gesättigte Säure Gelegenheit hat, ein anderes Metall aufzulösen; daher nicht nur die Auflösung des Silbers durch neutrales salpetersaures Kupfer, da dieses Salz, wie bekannt, auch schon durch ferneres Einwirken auf Kupfer in ein basisches Salz sich verändert, sondern auch die Auflösung des Bleies und Kupfers, durch Einwirkung von essigsaurem, salpetersaurem und salzsaurem Zink auf diese Metalle erfolgt, indem unter diesen Umständen das neutrale Zinksalz in ein basisches übergeht. Man könnte freilich auch zur Erklärung annehmen, daß genau genommen kein Metallsalz so vollkommen neutral wäre, daß die Säure desselben nicht noch eine geringe Menge von einem andern Metalle auflösen könnte (wiewohl dann nicht einzusehen ist, warum die Säure dieses Salzes nicht auch von dem eigenen Metall bis zur vollständigen Sättigung auflösen sollte, wie es doch in meinen Versuchen hätte der Fall seyn müssen, da ich die Auflösungen der Zinksalze anhaltend lange mit Zink kochte.) Aber ich glaubte vielmehr die Bildung des basischen Salzes als Erklärungsgrund annehmen zu können, weil in der That bei der angegebenen Reduction des Silbers an der Kupferspitze im salpetersauren Kupfer neben den Silbernadeln auch Krystalle von basischem, salpetersaurem Kupfer sich anlegen.

## V.

*Ueber die Ursachen, welche Elektricitäts-Erregung bewirken;*

von

ADOLPH WALCKER zu Dresden.

Das groſſe Interesse, welches die Versuche des Herrn Becquerel für die Theorie des chemischen Processes haben, forderte mich zur Wiederholung derselben auf, und im Vertrauen auf die groſſe Empfindlichkeit meines Multiplicators (dessen Einrichtung auf S. 92 dies. Bandes beschrieben wurde) begann ich dieselbe mit der Hoffnung, vielleicht auch da, wo Herr B. keine Freiwerdung von Elektricität bemerkt hatte — wie bei den durch doppelte Affinität bewirkten Zersetzungen und bei der Bildung von Doppelsalzen — elektrische Strömung zu gewahren. Gleich beim Anfange meiner Versuche fand ich, daſs Platinschwamm, welchen Hr. B. sich zum Zusammenbringen der Flüssigkeiten bedient hatte, nicht anwendbar sey, weil er schon für sich, mittelst gut leitender Flüssigkeiten mit dem verarbeiteten Platin in Berührung gebracht, Elektricitäts-erreger war. Ich bediente mich deshalb eines mit verdünnter Salzsäure digerirten, dann gut ausgewaschenen feinen Badeschwammes, und bei Flüssigkeiten, von denen derselbe angegriffen werden konnte, einer kleinen, dichtgewundenen Spirale von Platindraht, in der beim Eintauchen in die anzuwen-

dende Flüssigkeit einige Tröpfchen derselben hängen blieben.

Sehr überrascht war ich, als ich beim Zusammenbringen von Lösungen mehrerer Metallsalze mit denen von Cyaneisen-Kalium, von Ammoniak und kohlensauren Alkalien, dann bei der Zerlegung der Silbersalze durch Chlorkalium, sogar bei der Berührung von Chlorgold und Chlorplatin mit Chlorkalium und hydrochlorsaurem Ammoniak, selbst bei Berührung der schwefelsauren Thonerden mit schwefelsaurem Kali: Elektricitäts-erregung, und mitunter sehr bedeutende, wahrnahm. Aber beim Ueberblick der erhaltenen Resultate ließen mich die nicht überall mit der gegebenen Theorie in Einklang stehenden Erscheinungen — da sowohl die Größe als die Art der erregten Elektricitäten mitunter anders war, als sich nach derselben erwarten ließe — vermuthen, daß der Act der chemischen Verbindung nicht allein das Ursächliche dieser Phänomene sey. Ich stellte deshalb eine Reihe, die Entscheidung dieser Frage beabsichtigender, Versuche an, und erlaube mir die Ergebnisse derselben im Zusammenhange mit denjenigen Ansichten anderer Physiker, von deren Richtigkeit ich durch eigene Erfahrungen an Ueberzeugung gewann, in Folgendem mitzutheilen. Obgleich der Scharfblick des berühmten Volta es nicht bezweifeln läßt, daß er bei seinen Versuchen die er zur Bestätigung anstellte, daß durch bloße Berührung zweier Metalle Elektricitäts-erregung Statt finde, jede fremde Einwirkung beseitigt habe, so lehrten mich doch folgende Erfahrungen, wie höchst gering die Ursachen zur Erregung der Elektricität zu seyn brauchen, so daß sie vielleicht dennoch dem unsichtbarsten

Experimentator entgehen konnten. Die geringste Verschiedenheit in der Temperatur der sich berührenden Metalle wird da eine Quelle der Elektricität, wo man es kaum vermuthet. Berührte ich einen auf einer Glasunterlage liegenden, mit dem einen Leitungsdrahte meines Multipliers verbundenen Platinspatel, mit dem andern Leitungsdrahte, der ebenfalls von Platin und, um vor Wärmeleitung der berührenden Finger mehr gesichert zu seyn, zum Theil in einer Glasröhre eingeschlossen war, so war keine elektrische Strömung zu bemerken; hielt ich den Platinspatel aber an dem Ende, wo er an dem Leitungsdrahte befestigt war, etwa in der Länge eines halben Zolles, zwischen den Fingern, selbst wenn er mit Papier einige Male umwickelt war, so war eine Berührung von kaum einer halben Minute hinreichend, um bei einige Male wiederholtem Schliessen und Oeffnen der Kette Schwingungen der Nadel bis zu  $2^{\circ}$  zu bewirken. Ein mehrmaliges Abwischen des Spatels mit einem trocknen Tuche war hinreichend, dieselbe Erscheinung hervorzubringen. Eine Silber- und eine Zinkplatte von 3 Quadratzoll Grösse, zeigten keine Wirkung, wenn sie gleiche Temperatur hatten; rieb ich aber eine der Platten, besonders die dünnere, deshalb leichter zu erwärmende Silberplatte mit einem (leinenen, wollenen oder seidenen) Tuche, so schwankte, beim Schliessen der Kette, die Nadel unverkennbar um  $\frac{1}{2}^{\circ}$ . Die schwächere Wirkung in diesem Versuche hat offenbar ihren Grund darin, daß durch das gelinde Reiben der grösseren Platte keine so grosse Differenz in der Temperatur beider Metalle bewirkt werden konnte, diese sich auch schneller wieder aus-

gleich, als es beim Platinspatel der Fall war, dessen erwärmtes Ende durch das fortdauernde Halten zwischen den Fingern, mit dem Quell seiner Temperaturerhöhung in Verbindung blieb. Bemerken muß ich noch, daß auch der Platinspatel, wenn ich ihn nach etwa  $\frac{1}{2}$  Minute dauernder Berührung wieder auf das Glasgestell legte, auch nach mehreren Secunden beim Schließen der Kette Schwingungen bewirkte. Wurde die Glasunterlage erwärmt und dann beide Platten darauf gelegt, so zeigte sie gleichfalls Electricität; da die mit der Glasunterlage unmittelbar in Berührung stehende Platte stärker erwärmt wurde; hatten beide Platten gleiche Temperatur angenommen, so durfte ich die eine (die obere), nur mit den Fingern, oder besser mit einem Metall berühren, um die elektrische Erscheinung von Neuem hervorzubringen. Verschiedenheit der Metalle war nicht Bedingung zum Gelingen dieser Versuche, indem zwei Silberplatten sich ebenso verhielten.

In Erwägung, wie schwierig es ist, bei dem Volta'schen Versuche (wo, um andern Einwürfen zu entgehen, Abwischen der Platten u. s. w. unvermeidlich ist) sich vor dem Einflusse geringer Temperaturunterschiede völlig zu sichern, wo außerdem die Divergenz des Elektrometers, nach vierfachen Verstärkungen, dennoch sehr gering zu seyn pflegt, und aus dem Umstande, daß ich weder während des Berührens, noch nach isolirtem Abheben größerer Zink- und Kupferplatten, von gleicher Temperatur, eben so wenig durch bloße Berührung zweier Flüssigkeiten, die in Verbindung mit einem Metalle gute Erre-

ger waren \*) elektrische Strömung gewahren konnte bin ich geneigt anzunehmen:

*A. Zur Erregung der Elektricität durch Berührung sind stets drei Körper von verschiedener Erregungsfähigkeit erforderlich.*

Auch die durch Erhitzen ein und desselben Metalles erregte Elektricität glaube ich von demselben Gesetze abhängig, so daß in der Berührung desselben Metalles in drei verschiedenen Temperaturzuständen die Ursache der Elektricitäts-Erregung liegt. Es ist unmöglich, sich zwei Metallstücke von verschiedener Temperatur so berühren zu lassen, daß in der Berührungsnähe keine mittlere Temperatur entsteht. Aber nicht in dieser Unmöglichkeit finde ich den Beweis für die aufgeführte Ansicht, sondern darin, daß ich die elektrische Strömung stets um so größer fand, je deutlicher ich einen dreifachen Temperaturzustand wahrnehmen konnte. Erhitzt man einen, mit dem Multiplicator verbundenen Platindraht an einem seiner Enden oder in der Mitte, so findet eine kaum merkbare elektrische Strömung Statt. Berührt man einen, an dem einen Ende stark rothglühenden Platindraht mit einem größeren Stücke Platin (z. B. einem Platinspatel), so ist die Strömung bemerkbarer, denn es wird das Ende des rothglühenden Drahtes, wenn man es mit dem größeren Stücke des kalten Metalles berührt, zu einer mittleren Temperatur zurückgeführt. Am stärksten sahe ich die elektrische Strömung, wenn ich einen dünnen Platindraht in

\*) Man vergl. Seite 317. (Es kann jedoch wohl nicht die Meinung des Verfassers seyn, daß Erfolg des Voltaschen Fundamentalversuchs alleinig einer bloßen Temperaturverschiedenheit der Metalle zuschreiben zu wollen. P.)

eine  $3\frac{1}{2}$  Zoll Par. lange und  $\frac{1}{2}$  Zoll breite Platina-Pincette spannte, das entgegengesetzte Ende der Zange und den Draht mit den (in etwas starke Kupferdrähte sich endenden) Leitungsdrähten des Multiplicators verband, und diese Vorrichtung durch eine Wein-geistlampe mit doppeltem Luftzuge so erhitze, daß der Draht dicht bei der Zange sehr stark rothglühte, die Zange selbst nur da, wo sie den Draht faßte (etwa in der Länge  $\frac{1}{2}$  Zolles) und zwar schwächer als dieser erhitzt wurde, was schon ohnehin durch ihre größere Masse bedingt war. Während des Geschlossenseyns dieser Kette wurde die Nadel dauernd  $12\frac{1}{2}^{\circ}$  aus dem magnetischen Meridian entfernt, und durch einige Male hintereinander wiederholtes Oeffnen und Schließen der Kette konnte ich leicht Schwingungen der Nadel bis  $40^{\circ}$  und darüber bewirken. Noch stärker waren die Wirkungen, wenn das Ende der Pincette mit nassem Fliesspapier umwickelt war, eben so war bei Anwendung eines dünnen Platindrahtes die Wirkung größer, als bei einem dickeren, da der dünnere in stärkerem Glühen erhalten werden konnte, und die Unterschiede dreier Temperaturen um so größer wurden. Legte ich auf eine kalte Kupferplatte von  $3\frac{1}{2}$  Zoll Durchmesser eine andere glühende, so fand beim Schließen der Kette bemerkbar elektrische Strömung Statt, bedeutend stärker war die Wirkung, wenn auf zwei kalte, aufeinandergelegte Kupferplatten, deren untere mit dem Multiplicator in Verbindung war, eine dritte schwach glühende Kupferplatte gelegt wurde, denn nun waren die Bedingungen der Bildung dreier Temperaturzustände auch günstiger. In allen diesen Fällen war das stärker erhitzte Metall

positiv. In den Versuchen mit den Kupferplatten aber war die glühende Platte, wenn sie mit Oxyd bedeckt war, negativ. Befreite ich auf der glühenden Kupferplatte eine Stelle vom Oxyd, entweder durch Schaben oder durch Aufstreuen von einem Wenig Salmiak, so konnte ich, je nachdem ich die metallische oder die oxydirten Stellen der Platte, mit dem Leitungsdraht des Multiplicators, (der zu diesen Versuchen sich am besten in Platin endet, da Kupfer durch den sich bildenden Ueberzug von Oxyd schlecht leitend wird) berührte, aus derselben Platte bald positive bald negative Elektricität strömen lassen.

Brachte ich eine Zinkplatte als erregendes Glied in die Kette, so hatten die verschiedenen Metalle keinen Einfluss auf die Art der erregten Elektricität. Wurde zwischen eine Zink- und Kupferplatte, die auf ihren abgewendeten Seiten mit nassen Papierscheiben bedeckt waren, eine schwach glühende Kupferplatte geschichtet, so war, wenn den Wasserdämpfen die Zwischenlagerung gehindert wurde, keine Strömung zu bemerken. Sollten zu Seebecks thermomagnetischen Versuchen sich Wismuth und Antimon vielleicht bloß wegen ihrer eigenthümlichen Wärmeleitung und Wärmecapacität, die der Bildung dreier verschiedener Temperaturen am günstigsten wäre, am besten eignen?

Ich kann nicht umhin, hierbei einer Erscheinung zu erwähnen, da dieselbe, so weit meine literarische Kenntniß überhaupt reicht, mir wenigstens neu ist, und deren Erklärung mir gleichfalls in einem dreifachen Temperatur-Unterschied gesucht werden zu müssen scheint. Nähert man einer leichten, an einem



etwa 8 bis 10 Zoll langen Coconfaden hängenden Magnetnadel (die von mir angewandten waren die eine 2 Zoll lang und wog  $\frac{7}{8}$  Gran, die andere  $2\frac{1}{2}$  Zoll lang wog  $\frac{1}{2}$  Gran), die Flamme eines (Talg-) Lichtes so wird der Nordpol derselben, wenn das Ende des glühenden Drahtes mit dem Polende der Nadel in einer horizontalen Linie liegt von derselben, besonders dann, wenn die Schnuppe etwas lang und oben glühend geworden ist, deutlich angezogen, der Südpol hingegen abgestossen. Umgiebt man das Licht mit einem (engen) Glascylinder, so hängt sich der Nordpol der Nadel oft so fest an denselben, daß man mit einiger Vorsicht dieselbe sehr bemerkbar aus dem magnetischen Meridian ziehen kann. Einige Male gelang es mir auch, den Südpol der leichteren Nadel fast  $60^\circ$  nach Westen abzustossen. Der entgegengesetzte Pol in dem Drahte (in der Flamme?) scheint mir in der Nähe der Basis der Flamme zu liegen, aber sehr eng begrenzt zu seyn, denn nur einige Male konnte ich das Abstoßen des Nordpols unzweifelhaft bewirken \*).

\*) Eben so überraschend als neu war es mir, daß ich, wenn ich den Knöchel des Fingers oder einen andern Theil des Körpers (zumal bei vermehrter Transpiration) der leichtern Magnetnadel in etwa 2 Linien weiter Entfernung näherte, den Nordpol derselben gering, doch deutlich angezogen, den Südpol abgestossen sah. Hätte ich diesen Versuch nicht sehr häufig, und von mehreren Personen mit gleichem Erfolge, wiederholen sehen, so würde ich ihn für eine Täuschung gehalten haben. (Das Angeführte läßt indeß über die wirkliche Existenz einer Einwirkung des menschlichen Körpers auf die Magnetnadel gewiss noch großen Zweifel übrig. Schon Cassini wollte ein Abstoßen dieser Art wahrgenommen haben, aber Hallström August

Die Bewegung der Nadel wird nicht von durch Erwärmung bewirkter Luftströmung bedingt, da diese gerade der magnetischen Anziehung entgegenwirkt, wie ich mich durch Versuche mit Messing und Platinanadeln überzeuge; wohl aber kann die Anziehung durch die in dem erwärmten Glascylinder freiwerdende Elektricität (einer Art) vermehrt werden, weil ich unmagnetische Nadeln, jedoch nur im ersten Augenblick, von demselben anziehen sah, woraus ich es auch erkläre, daß die Anziehung überhaupt bemerkbarer ist, als die Abstoßung. Inclination der Nadel ließe sich gleichfalls bewirken. Davy's Erfahrungen über die verschiedene Leitungsfähigkeit der Metalle in verschiedenen Temperaturen halte ich der gegebenen Ansicht für günstig, und in dem Phänomen mit der Flamme könnte die Flamme selbst der Auslader der in dem verkohlten Dochte durch Temperaturverschiedenheit erregten Elektricitäten seyn. Wenn man im Sinne der Franklin'schen Theorie den, durch Erhitzen der Metalle erregten, elektrischen Strom, als von dem kälteren zu dem wärmeren Metalle übergehend betrachtet, mithin in

es (Gilb. XIX. 287.) und giebt nur an, daß die Gegenwart vieler Personen die westliche Abweichung der Magnetnadel zu verringern schiene. Bei den vielen hier möglichen Ursachen zur Täuschung und bei dem anderseits großen Einfluß, den die Bestätigung einer solchen Thatfache auf den Stand unserer physikalischen Kenntnisse haben würde, — ist eine abermalige, unter zweckmäßigen Abänderungen angestellte Untersuchung gewiß nicht überflüssig, und unser Hr. Verfasser möchte vielleicht zunächst in die Obliegenheit gegen das physikalische Publikum verfallen seyn, den Gegenstand ins Reine zu bringen, wenn anders es seine Muse erlaubt. P.)

dem letzteren eine Verminderung seines elektrischen Stoffes annimmt, so fällt unwillkürlich in dieser Erscheinung eine Analogie mit dem Verlust des Magnetismus durch Erhitzen der Magnete auf.

• B. Von den dreien, zur Bildung einer galvanischen Kette nöthigen Gliedern sind nur zwei als die Erreger der Elektricität zu betrachten; das dritte scheint nur dadurch, daß es die erregten Elektricitäten in einem Zustand gegenseitiger Spannung (Vertheilung) zu erhalten vermag, die Erregung zu bedingen.

C. Die Erreger müssen sich entweder unmittelbar (Kette ohne Zwischenraum) oder mittelbar (Kette mit Zwischenraum) berühren. Bei mittelbarer Berührung müssen sich metallische Erreger durch Metalle, und flüssige Erreger durch Flüssigkeiten berühren, wenn Elektricitäts-Erregung Statt finden soll.

Verf. 1. Wurde die Zink- und Kupferplatte (jede war  $13\frac{3}{4}$  Quadratfuß groß) eines mit verdünnter Schwefelsäure ( $\frac{1}{5}$  conc.) gefüllten Hareschen Calorimeters durch Platindrähte mit zwei Gläsern, die mit Kochsalzlösung ( $\frac{1}{5}$  Kochsalz) und in einem andern Versuch mit conc. und verdünnter Salzsäure gefüllt waren, in Verbindung gesetzt, so fand, wenn durch Einsenken der beiden hohl in  $\frac{3}{4}$  Zoll breite Platinafpatel endenden Leitungsdrähte in die mit Kochsalzlösung oder Salzsäure gefüllten Gläser, die Kette geschlossen werden sollte, keine dauernde Abweichung der Nadel Statt, wenn auch die Platinafpatel den von dem Erregerpaar ausgehenden Drähten so nahe, als

es ohne unmittelbare Berührung geschlossen konnte, gebracht wurden \*).

Verf. 2. Wurde in einem, mit 3 Theilen Wasser verdünnter reiner Schwefelsäure gefüllten grösseren Platinategel eine 3 Quadratzoll große Platte von chemisch reinem Silber auf eine Unterlage von Glas gestellt, und beide Metalle durch breite Platinafäden

\*) Beim ersten Berühren der unterbrechenden Flüssigkeit mit den Platinafpalten fanden manchmal Schwingungen der Nadel Statt, aber die Richtungen derselben waren meist nach keiner bestimmten Seite; einige Male gerade derjenigen entgegengesetzt, die, falls von dem Erregerpaar elektrische Strömung ausging, hätte Statt finden sollen. Die Nadel des Multiplators war, besonders als bei concentrirter Säure häufige Gas-Entwicklung Statt fand, wenn derselbe 1 bis  $1\frac{1}{2}$  Fufs von dem Erregerpaar entfernt war, im steten gelinden Schwanken. Schloß ich die einfache Kette dieser beiden großen Platten durch einen breiten Metallstreifen, so war, selbst wenn die Schließung durch Hinwegnahme desselben plötzlich aufgehoben wurde, dennoch keine Abweichung der Nadel zu bewirken, während, wenn die Schließung durch die ununterbrochene metallische Berührung der Leitungsdrähte des Multiplators wirklich geschah, die Nadel desselben,  $85^\circ$  aus dem Meridian entfernt, sich an den Verstärkungsdrähten festhing. Die erwähnten geringen Schwankungen weifs ich nur aus der nicht ganz zu verhindernden Bildung einer Kette von zwei flüssigen Erregern, bei der das schließende Metall durch leitende Flüssigkeiten unterbrochen seyn kann (man sehe S. 317.), zu erklären.

Aus demselben Grunde eignet sich auch ein, mit Tuchstücken geschichtetes Plattenpaar, zumal wenn dieselben mit einem, durch die chemische Einwirkung auf die Metalle leicht zersetzbaren Salze durchnässt sind, zu diesem Versuche nicht. Wenn in Versuch 2 durch Gegenwart von Salzsäure u. s. w.

mit zwei Gläsern, die mit Säure von derselben Verdünnung gefüllt waren, in Verbindung gesetzt, so war, beim Einsenken der Platina-Enddrähte des Multiplicators in die beiden Gläser, keine Abweichung der Nadel zu bemerken.

Wäre in dem chemischen Proceß, oder in der Berührung des flüssigen Leiters mit dem festen, die

Gelegenheit zur Ablagerung von Chlorsilber gegeben wurde, so bemerkte ich auch in diesem Versuche beim Schließen der durch Flüssigkeiten unterbrochenen Kette einige Schwankungen der Nadel, später fand ich aber, daß nichtleitende Erreger, wenigstens Chlorsilber und Cyaneisen, nicht der ununterbrochenen metallischen Berührung bedürfen (in der letzten Abh. dieses Aufsatzes). Bei mehr als einem Plattenpaare erfolgt stets Abweichung der Nadel, aber in diesem Falle berühren sich auch immer die Erreger metallisch. Meiner eigenen Beobachtung mißtrauend, zumal da sie den von dem Herrn Prof. Pfaff über die Leitungsfähigkeit verschiedener Flüssigkeit, (dessen Electromagnetism S. 96.) angestellten Versuchen widersprach, habe ich den Versuch I. mehrere Male wiederholt, und stets mit gleichem Erfolge. Nach Abfassung dieses stellte ich ihn nochmals unter der für die Leitung der Flüssigkeit (durch Berührung mit größeren Metallflächen) günstigeren Abänderung an, daß ich zwei mit verdünnter Schwefelsäure ( $\frac{1}{2}$  conc.) gefüllte, größere Platinatiegel auf die Leitungsbleche des Calorimeters stellte, und die, an den Leitungsdrähten des Multiplicators befestigten, Platinaspatel auf eine Glasunterlage in die verdünnte Säure stellte, und durch einen Glasring so befestigte, daß sie den Tiegel nicht metallisch berühren konnten. Selbst im Moment des Einsenkens der Plattenpaare fand entweder keine oder nur geringe Schwingung Statt. Bleibende Abweichung fand, so lange die Gas-Entwicklung im Troge lebhaft war, und auch dann, wenn sie ganz aufgehört hatte, entweder gar nicht, oder höchstens um  $10^\circ$  Statt. Daß diese geringen Abweichungen in der Bildung zweier flüssigen Erreger ihre

Ursache der Electricitäts-Erregung zu suchen, und nicht die ununterbrochene metallische Berührung durchaus nothwendig, so hätte wohl elektrische Wirkung erfolgen müssen; denn die angewandten Flüssigkeiten leiteten so gut, daß sie, bei kleineren in getrennten Gefäßen befindlichen Elektromotoren, die Wirkung nicht hinderten, wenn baumwollne Fäden von mehreren Fuß Länge, mit ihnen befeuchtet, den flüssigen Leiter verbanden; auch besaß der Multiplikator eine solche Empfindlichkeit, daß ein Zink-Kupfer-Paar, eine Quadratlinie groß und geschichtet mit Fließpapier, das mit destillirtem Wasser befeuchtet war, Schwingungen von  $15^{\circ}$  bis  $20^{\circ}$  (bei ähnlich verdünnten Säuren bis über  $90^{\circ}$  Abweichung, während des Geschlossenseyns  $6^{\circ}$ ) bewirkte.

Verf. 3. Schichtet man in einem Glase, durch dessen Boden ein, mit dem Leitungsdraht des Multi-

Ursache haben, glaube ich daraus sicher folgern zu können, daß ich sie um so größer bemerkte, je weniger sauer das Wasser im Troge war, mithin keine stürmische Gas-Entwicklung die schnelle Vermischung des gebildeten schwefelsauren Zinkoxydes mit der verdünnten Säure bewirken konnte. Hob ich, als die in schwach saures Wasser ( $\frac{1}{488}$  conc. Schwefel) eingesenkten Platten die Nadel um das Maximum der beobachteten Abweichung ( $= 4^{\circ}$ . Erste Schwingung beim Schließen  $= 30^{\circ}$  bis  $40^{\circ}$ ) aus dem Meridian entfernt hatten, dieselben aus der Flüssigkeit, rührte diese gut um, und spülte durch wiederholtes Niederlassen und Herausheben die anhängende Flüssigkeit ab, so wich, als die Electromotore in die gut gemischte Flüssigkeit gesenkt wurden, die Nadel durchaus nicht ab. Nach einer Viertelstunde war sie allmählig wieder bis zu  $4^{\circ}$  abgewichen und ging auch, als die Gasentwicklung aufhörte, allmählig wieder zurück.

pligators verbundener Platindraht geht, conc. Aetzlaug (Spec. Gew. = 1,417.) und mit 2 bis 3 Theilen Wasser verdünnte (mit Rosen- oder Malventinctur geröthete) Schwefelsäure mittelst eines Streifens Fließpapier übereinander (was so genau geschehen kann, daß das Auge nicht die Schicht gewahrt, wo die Farbe der gerötheten Säure verschwunden ist) und berührt die Säure mit dem andern Platina-Enddraht des Multiplicators, so erfolgt eine starke electriche Strömung von der Säure zum Alkali.

Verf. 4. Richtet man einen ähnlichen Apparat so vor, daß sowohl Aetz-Alkalilösung als Säure, mittelst einer heberförmig gebogenen, an ihren Enden in feine Spitzen ausgezogenen, mit Kochsalzlösung gefüllten, Glasröhre mit einem Glase in Verbindung steht, das mit derselben Kochsalzlösung gefüllt ist, so bemerkt man, wenn man die Enddrähte des Multiplicators mit den, mit Kochsalzlösung ( $\frac{1}{10}$  Kochsalz) gefüllten Gläsern in Verbindung setzt, keine Bewegung der Nadel, wenn nicht etwa etwas Säure oder Alkali in die, mit Kochsalzlösung gefüllten Gläser übergeführt worden, was man dadurch verhindern muß, daß man das Niveau der in Verbindung stehenden Gläser, und das Spec. Gewicht der in demselben enthaltenen Flüssigkeiten berücksichtigt. Färbt man die Kochsalzlösung der verbindenden Röhren mit etwas Indiginctur (neutraler), so lehrt auch der Augenschein sogleich, wenn die Flüssigkeiten überzutreten drohen.

Verf. 5. a) Füllt man zwei Gläser, das eine A mit einer Lösung von Aetzkali oder Cyan-Eisen-Kalium, das andere B mit Säure oder einer Lösung von Chlor-

eisen im Max.; und verbindet sie dann durch eine mit Kochsalzlösung ( $\frac{1}{10}$  Kochsalz) gefüllte Glasröhre, oder durch Eintauchen eines Fingers von jeder Hand, so findet, wenn man Platinastäbe oder Graphitstangen in beide Gläser eintaucht und mit den Enddrähten des Multipliers verbindet, starke elektrische Strömung von der Säure und der Eisenauflösung zum Alkali und Cyaneisenkalium Statt; selbst dann, wenn man b) den im Alkali stehenden festen Leiter durch baumwollne Fäden, getränkt mit Kochsalzlösung, oder durch Platinadraht, mit einem Glase voll Kochsalzauflösung *C*, und den festen in der Säure stehenden Leiter, auf dieselbe Weise, mit einem Glase *D* verbindet, und die Platina-Enddrähte des Multipliers in die Gläser *C* und *D* taucht.

Verf. 6. Verbindet man durch Röhren voll Kochsalzlösung, *A* mit *B*, und *A* mit *C*, und *C* mit *D*, so ist, wenn man in *C* und *D* die Enddrähte des Multipliers senkt, keine Elektrizitäts-Erregung zu bemerken.

Verf. 7. Wenn man *A* und *B*, statt der mit Kochsalzlösung gefüllten Röhre, mit einem vollkommen trocknen Platinadraht verbindet, und in *A* und *B* die Platina-Enddrähte des Multipliers senkt, so bemerkt man ebenfalls keine Wirkung.

Verf. 8. Verbindet man *A* und *B* durch Platinadraht, aber *A* und *C* so wie *B* und *D* mit Röhren voll Kochsalzauflösung, und führt die Platinalenungsdrähte in *C* und *D* ein, so weicht die Nadel nach der entgegengesetzten Richtung wie in Versuch 6 ab, weil jetzt der Multiplikator durch die Erre-



gung zwischen Kochsalzlösung und Alkali, und zwischen Säure und Kochsalzlösung in Bewegung gesetzt wird. Ich erwähne dieses Umstandes nur, weil man im ersten Augenblick bei dieser Anordnung leicht geneigt seyn könnte, das Alkali für den negativen Erreger zu halten, oder die Erregung zwischen ihm und der Säure auch durch Berührung beider durch einen metallischen Leiter für möglich anzunehmen. Ebenso muß ich bemerken, daß, wenn man in Versuch 5. a. die Gläser *A* und *B*, statt des Platinadrahtes, mit Silber- oder mit Kupferdraht verbindet, beim Berühren der, in *A* und *B* stehenden, Platinalpatel, mit den Leitungsdrahten des Multiplikators, elektrische Strömung Statt findet. Man sieht aber leicht ein, daß die, in diesem Fall bewirkte elektrische Strömung die Summe der, durch zwei Erregerpaare erregten, Elektricitäten ausmacht, wovon man auch vollkommen überzeugt wird, wenn man die Elektricitäten des in Aetzkali, und des in der Säure stehenden Platin-Kupfer- oder Platin-Silberpaares, jede für sich, sich durch den Multiplikator entladen läßt. Beachtenswerth ist es, daß diese Erscheinung sich allein nur nach der Franklin'schen Hypothese ungezwungen erklären läßt.

Aus den vorigen Versuchen folgt, daß bei den flüssigen Erregern die Erregung nur durch unmittelbare (Vers. 3.), oder durch die mittelst einer Flüssigkeit bewirkte, (Vers. 5. a. und 8.) Berührung möglich ist; daß ferner die Gegenwart eines festen Leiters durchaus nothwendig ist (Vers. 4. 6. und 8.); daß ein fester Leiter durch bloße Berührung mit einem flüssigen Erreger nicht elektrisch (also Platina durch bloße Berührung mit Alkali nicht negativ, und

durch bloße Berührung mit Säure nicht positiv, wie Herr Becquerel angiebt, werden könne, weil sonst nicht begreifbar ist, warum in Versuch 7. keine elektrische Strömung Statt fand, da durch den verbindenden Platinadrah, den in den Flüssigkeiten erregten Elektricitäten zur Ausgleichung Gelegenheit gegeben war, so daß die, in dem, mit Säure und Alkali in Berührung stehenden, Platin erregte, positive und negative Elektricität durch den Multiplicator hätte ungehindert strömen können. Aus Versuch 5. 6. geht wohl hervor, daß, wenn bei flüssigen Erregern der feste Leiter unterbrochen ist, die elektrische Strömung zwar geschwächt, aber dadurch nicht aufgehoben wird.

Ketten mit zwei flüssigen und einem festen Erreger \*).

Sehr viele (vielleicht alle) Verbindungen der ersten, zweiten und dritten Ordnung (im Sinne Berzelius's) sind, wenn sie im flüssigen Zustande sich mittelbar oder unmittelbar (ohne daß eine chemische Vereinigung zwischen ihnen zu erfolgen braucht) berühren, Elektricitäts-Erreger, und mitunter sehr kräftige. Selbst Lösungen derselben Verbindung werden durch einen verschiedenen Grad der Concentration Erreger. Ich habe diese, von Ritter, Volta und Andern längst schon bestätigte Thatfache durch Prüfung verschiedener Verbindungen zu erweitern mich bemüht, weil die Versuche des Herrn Becquerel meist in der Bildung dieser Art Ketten, nach meiner Ansicht, allein ihre richtige Deutung finden.

\*) Ich habe mich des Ausdruckes „fester und flüssiger Leiter, oder Leiter erster und zweiter Klasse“ deshalb nicht bedient, weil ich mehrere Verbindungen, die Nichtleiter sind, als kräftige Elektromotoren kennen lernte. (Man sehe die letzte Abth. dieses Auf.)

Die hierunter angeführten Verbindungen habe ich sowohl zu Ketten mit Zwischenraum, als auch ohne Zwischenraum verbunden; und die Resultate ihres gegenseitigen Verhaltens in beiden Arten des Versuchs mit einander übereinstimmend gefunden.

Die Art und Weise, wie ich die Ketten (relativ) ohne Zwischenraum bildete, war folgende. Den, an dem einen Enddrahte des Multipliers befestigten, kleinen ( $7\frac{1}{2}$  Linie Par. weiten  $2\frac{1}{2}$  Linien Par. tiefen) Platinalöffel füllte ich mit einem der flüssigen Erreger, stellte dann ein, ( $3\frac{1}{2}$  Linien weites,) unten mit einem umgebogenen Rande versehenes, hier mit gewässerter und abgetrockneter Thierblase (durch mehrfach umwundene Fäden) dicht verschlossenes Gläseröhrchen, welches den anderen Erreger enthielt, in den Löffel, und, um die Kette zu schliessen, berührte ich die Flüssigkeit in dem Röhrchen mit dem andern Platina-Enddraht des Multipliers \*).

In manchen Fällen war es anwendbarer, den kleinen, mit Blase verschlossenen, Cylinder in einen etwas größeren gläsernen oder Porcellan-Cylinder zu setzen,

\*) Daß ich auf diese Weise kein absolut unmittelbares Berühren bewirken konnte, ist klar, da die beiden Flüssigkeiten durch die thierische Membran, und die in ihr enthaltene Feuchtigkeit getrennt wurden; aber bezweifeln möchte ich auch, daß man auf eine vollkommene Weise, zumal bei Flüssigkeiten, die in ihrer Eigenschwere nur unbedeutend verschieden sind, diesen Zweck erreichen könne. Die Trennung beider Flüssigkeiten geschah auf diese Weise so vollkommen, daß bei Flüssigkeiten, die Niederschläge bewirkten, (wie bei Metallsalzen und Cyaneisen - Kalium) ich diese sich erst nach einiger Dauer an der Blase bilden sahe.

und die Enddrähte in den äußern und inneren Cylinder zu senken. Man kann auch, wie ich es anfangs unter Erlangung fast durchgehends gleicher Resultate that, die eine Flüssigkeit in den Platinalöffel füllen, und die andere Flüssigkeit von dem, in der (an dem andern Leitungsdrahte befestigten) Pincette befestigten, Stückchen Badeschwamm, oder von der Spirale von Platinadraht aufnehmen lassen, und dann diese Flüssigkeiten mit einander in Berührung bringen. Bei dieser Anordnung des Versuchs, weist man jedoch nicht, ob die elektrische Strömung von dem Act der chemischen Verbindung, oder von der dadurch oft bewirkten Temperatur-Erhöhung abzuleiten sey, und außerdem erhält man da, wo gewisse Niederschläge sich bilden (die bald gegen das Platin, bald gegen die vorhandene Flüssigkeit wieder Erreger sind) ein gemischtes Resultat.

Die Ketten mit Zwischenraum stellte ich so zusammen, daß ich die flüssigen Erreger (bis zu gleichem Niveau) in zwei Glasylinder goß, in jeden derselben einen Platinaşpatel steckte, von denen der eine an dem einen Leitungsdrahte des Multipliers befestigt war, dann die Flüssigkeiten in den beiden Cylindern durch eine in zwei rechte Winkel heberförmig gebogene, an beiden Enden in feine Spitzen ausgezogene, mit Kochsalzlösung ( $\frac{1}{10}$  Kochsalz) gefüllte Glasröhre verband. Die Kochsalzlösung der verbindenden Röhre wurde theils mit abgestumpfter Indiglösung, theils mit andern zweckmäßigen Pigmenten (bei Säuren und Alkalien mit Rosen- oder Malventinctur) gefärbt, um auch durch den Augenschein Gewißheit zu haben, daß keine Verbindung

der, in den Glaszylindern enthaltenen, Flüssigkeiten verging. Um die Kette zu schließen, wurde der andere Platinafpatel mit dem andern Leitungsdrathe des Multiplicators berührt \*). Dafs man ein gleiches Resultat erhält, wenn man die Flüssigkeiten, statt durch Eintauchen eines Fingers von jeder Hand, verbindet, erwähnte ich schon oben.

### Verzeichnifs des gegenseitigen elektrischen Verhaltens

a) verschiedener Verbindungen (ohne Berücksichtigung der Concentration der Lösungen.)

Es sind

negativ	positiv
Lösungen von	gegen Lösungen von
Destill. Wasser a)	Kalihydrat (conc.)
	Natronhydrat (conc.)
conc. Schwefelsäure :	destill. Wasser a)

\*) Diese Versuche leiden an Genauigkeit, wenn man, um, wie man gern thut, die Schwingungen sich wiederholen zu lassen, beide Platinafpatel an den Leitungsdrähten befestigt, und den einen wiederholend in die Flüssigkeit hineinsteckt und wieder heraushebt, indem theils durch die beim Anfassen bewirkte Temperatur-Erhöhung, besonders aber durch anhängende Feuchtigkeit, da, wo nur geringe Schwingungen Statt finden, diese zweideutig werden. Ich habe diese und andere später zu erwähnenden hindernden Einflüsse dadurch zu beseitigen gesucht, dafs ich die eingesenkten Platinafpatel in der Flüssigkeit jedesmal bewegte, und sie durch einen Metalldraht verbunden mehrere Secunden stehen liefs, ehe ich die erregten Elektricitäten durch den Multiplicator entlied.

a) Die Wirkung wurde bedeutend stärker, wenn dem Wasser, um es leitender zu machen, in dem einen Fall einige Tro-

	conc. Salzsäure
	Chlornatrium
	essigf. Baryt
	essigf. Blei
verd. Schwefels.	Kali
	Ammoniak
	Baryt
	schwefels. Kupfer b)
	schwefels. Zink.
conc. Salpetersäure	{ Schwefelsäure conc.
	{ schwefels. Kupferoxyd
	{ salpeters. Kupferoxyd b)
Hydrochlorsäure	Ammoniak
	Kali
Chlorkalium	Cyan-Eisen-Kalium

pfen Alkalilösung, in dem andern einige Tropfen Schwefelsäure hinzugefügt wurden.

b) In dem Versuch mit dem schwefelsauren Kupferoxyde war die Schwefelsäure mit 5 Th. Wasser verdünnt. Wenn in ebenso verdünnter Schwefelsäure  $\frac{1}{2}$  schwefels. Kupfer aufgelöst wurde, so verhielt sich diese saure schwefels. Kupferlösung gleichfalls positiv gegen die verdünnte Säure, wenn, wie es in allen diesen Versuchen der Fall, beide Flüssigkeiten mit Platinadrähten in Berührung standen. Wurden aber Kupferdrähte angewandt, so war die schwefels. Kupferlösung (in Wasser oder in Säure war gleichviel) stets negativ und die Schwingungen der Nadel waren unvergleichlich stärker als bei Anwendung der Platindrähte. Ich habe diesen Versuch mehrfach unter verschiedenen Abänderungen wiederholt, und stets mit gleichem Resultat. Es mußte daher bei Anwendung von Kupferdrähten das elektrische Verhalten des gelösten Kupfersalzes gegen das metallische Kupfer von dem Multiplicator angezeigt worden seyn. Ich führe dieses abweichende Verhalten deshalb ausführlicher an, weil es die Erklärung für die S. 325. erwähnte Erscheinung enthält. Ganz eben so verhält sich concentrirte Salpeters. gegen salpeters. Kupferoxyd.

Chlorbarium

Chlorcalcium

Chlorzink

Chloreisen im Max.

Chlorquecksilber im Max.

Chlorgold im Max.

Chlorplatin im Max.

schwefelf. Thonerde (conc.)

schwefelf. Kupferoxyd

salpeters. Kupferoxyd

salpeters. Silberoxyd

Ammoniak

kohlens. Natrum

schwefelf. Kupfer

Chlornatrium

conc. Schwefelf. (!)

verd. Schwefelf. ( $\frac{1}{2}$  conc.)

Kali

Natrum

Ammoniak

Chlorkalium

Cyan - Eisen - Kalium

Schwefel - Ammoniak

Gallustinctur

conc. Schwefelsäure !

Cyan - Eisen - Kalium

Chlorkalium

Chlornatrium

Chlorzink

Chloreisen im Max.

Cyan - Eisen - Kalium

Hydrochlorsäure

Chlorkalium

Chlornatrium

hydrochlors. Ammoniak

Cyan - Eisen - Kalium

Ammoniak

schwefelf. Kali

Ammoniak

einf. kohlens. Natrum

dopp. kohlens. Nat.

Cyan - Eisen - Kalium

salpeters. Kali

Hydrochlorsäure

Essigsäure

Chlornatrium

salpeters. Kali

essigf. Kali

Cyan - Eisen - Kalium

Unter den angeführten Erregern waren die Metallsalze in Berührung mit Cyan-Eisen-Kalium die kräftigsten. Bei Anwendung von Chlorgold wurde, im Moment des Schliessens der kleinen eben beschriebenen Kette ohne Zwischenraum, der in die Goldlösung getauchte Platinadrahth vergoldet, und die Nadel während des Geschlossenseyns derselben  $70^{\circ}$  von dem Meridian entfernt erhalten. Bei Chloreisen war die Abweichung  $55^{\circ}$  \*).

Keine elektrische Strömung war zu bemerken bei mittelbarer oder unmittelbarer Berührung von Lösungen von Chlorbarium mit conc. Schwefelsäure, verd. Schwefelsäure, Chlorkalium, schwefelsäure Kali, schwefelsäure Natrum, kohlensäure Natrum, phosphorsäure Ammonium, Cyan-Eisen-Kalium; bei essigsaurem Baryt gegen schwefelsäure Kali; bei Chlorkalium gegen kohlensäure Na-

\*) In einer einfachen Kette, die aus einer Lösung von Chloreisen, einer Lösung von Cyan-Eisen-Kalium und Kupfer(draht) zusammengesetzt ist, wird die Eisenauflösung reducirt und das im Cyan-Eisen-Kalium stehende Kupfer überzieht sich mit Cyan-(Eisen?) Kupfer. Bei Anwendung von Eisendraht schlägt sich an dem, im Cyan-Eisen-Kalium stehenden, Draht Cyan-Eisen nieder. Eine zusammengesetzte Kette aus 6 Zoll weiten Cylindern, die mit Chloreisenlösung gefüllt waren und in etwas weiteren, mit Cyan-Eisen-Kaliumlösung gefüllten Schalen standen, und mittelst Kupferstreifen verbunden waren, zeigte, kurz nach dem Aufbauen, an ihren, mit Platinadrähten armirten Polen, schwache Wasserzerfetzung. Sie wirkte stark auf das Geschmacksorgan, beim Entladen mittelst Hand und Zunge, und wenn sie mit feuchten Händen und mit grösseren Metallstücken geschlossen wurde, so war die Wirkung auf das Gefühl unverkennbar.



trum; bei Chlorquecksilber im Max. gegen Hydrocyanfäure.

b) Elektrisches Verhalten derselben Verbindungen in verschiedenen Graden der Concentration.

Concentrirtere Säuren (von Schwefels. und Salzsäure habe ich nur Erfahrung) waren stets negativ gegen verdünntere.

Concentrirtere Alkalilösungen (Kali-Natrium-Ammon.) sind positive Erreger gegen verdünntere.

Concentrirte (bei 12° R.) Chlornatriumlösung war positiv gegen Lösungen, die  $\frac{1}{1000}$ ,  $\frac{1}{100}$ ,  $\frac{1}{10}$  Chlornatrium enthielten. Bei Anwendung der  $\frac{1}{10}$  Chlornatrium enthaltenden Lösung machte, bei einer Berührungsfläche von 0,8 Quad. Zoll. Par., die Nadel beim Schliessen der Kette Schwingungen bis zu 20°, und wich während des Geschlossenseyns um 4° aus dem Meridian ab.

Eine concentrirte Lösung von Schwefels. Natrium zeigte gegen eine verdünntere (enth.  $\frac{1}{10}$ ,  $\frac{1}{100}$ ,  $\frac{1}{1000}$  trocknes Salz) nur zweideutige Spuren von Elektricitäts-Erregung, obgleich die Flüssigkeiten sich mit zehn Mal größerer Oberfläche, als beim Chlornatrium berührten.

Aus dem Vorigen erklären sich nun mehrere Erscheinungen ganz folgerecht, die man ausserdem von andern Ursachen herzuleiten, theils für paradox zu halten, geneigt seyn kann.

Werden zwei völlig blanke, an den Leitungsdrähten des Multiplicators befestigte, Kupferdrähte in concentrirte oder verdünnte (reine) Schwefelsäure getaucht, so wird keine elektrische Strömung erregt;

gleichviel ob man die Drähte gleichzeitig oder in verschiedenen Zeiträumen einsetzt. Ist einer der Drähte nur mit einem Hauche Kupferoxyd bedeckt, so verhält sich derselbe negativ. Taucht man zwei blanken Kupferdrähte in Salpetersäure ein, gleichzeitig oder nach so kurzen Zwischenzeiten, daß an dem früher eingetauchten Drahte noch keine Auflösung beginnen konnte, so bemerkt man keine elektrische Strömung; taucht man aber den andern Draht dann erst in die Salpetersäure, wenn auch nur die erste, an dem früher eingetauchten Drahte sich entwickelnde, Blase die Auflösung desselben ankündigt, so verhält sich, wie dies schon Herr Prof. Oersted bemerkte, der sich auflösende früher eingetauchte Draht, negativ. Läßt man den später eingetauchten Draht so lange in der Salpetersäure liegen, bis auch an ihm die Auflösung beginnt, so hört die elektrische Strömung auf. Ich habe diese Versuche früher als die schönsten Beweise für die Erregung der Elektricität durch den chemischen Proceß angesehen. Aus dem Vorigen und folgenden, in diesem Bezuge angestellten Versuchen, halte ich mich jetzt überzeugt, daß die erregten Elektricitäten der Bildung einer, bald aus zwei flüssigen, bald aus zwei festen Erregern (von denen der eine nichtleitende aufgelöst seyn kann) bestehenden Kette ihr Entstehen verdanken.

Von zwei Kupferdrähten, von denen der eine entweder bloß in eine Lösung von schwefelsaurem Kupfer getaucht, oder (durch Verdunsten der anhängenden Lösung) mit einer Lage von schwefelsaurem Kupferoxyd bedeckt worden, ist der, mit dem aufgelö-

sien oder mit dem festen schwefelsauren Kupferoxyd bedeckte Draht stets negativ; man mag ihn mit dem andern metallischen Drahte, gleichzeitig oder ungleichzeitig, in concentrirte oder in, mit Wasser oder absolutem Alkohol verdünnte Schwefelsäure, oder in Glaubersalzlösung tauchen. Sind beide Drähte mit schwefelsaurem Kupferoxyd überzogen, so ist die Wirkung Null.

Von zwei Kupferdrähten, die man in ein mit concentrirter, oder mit Wasser oder absolutem Alkohol verdünnter Salpetersäure, oder in ein, mit Salpeterlösung gefülltes Gefäß taucht, ist derjenige, den man zuvor in eine Lösung von salpetersaurem Kupfer getaucht hatte, stets negativ. Werden beide Drähte in salpetersaures Kupfer getaucht, so findet keine Wirkung Statt.

Auf ähnlichen Ursachen beruhen folgende Erscheinungen: Kupferseile mittelst Druckpapier, das mit Lösungen von Glaubersalz und Kochsalz mäßig befeuchtet war, mit einer Kupferplatte zur Kette geschichtet, verhalten sich positiv gegen das unzertheilte Kupfer; wurde das Papier mit Ammoniak oder verdünnter Schwefelsäure befeuchtet, so waren sie negativ. Beim schwachen Anfeuchten des Papiers mit Salmiaklösung waren sie positiv, wurde mehr Salmiaklösung auf das Papier gegossen, als dasselbe einzufangen vermochte, so verhielten sich die Kupferseile negativ. Man findet nur eine Erklärung zu diesen anomalen Erscheinungen, wenn man die Bedingungen berücksichtigt, die der Bildung eines Salzes, bald auf dem metallischen Kupfer, bald auf dem gefeilten

am günstigsten waren. Ähnliche Erscheinungen bemerkte ich im Verhalten von gefeiletem Zinn gegen eine Zinnplatte.

Ein ähnliches Verhalten, wie die Kupferdrähte in dem früheren Versuche, zeigten zwei Platina-Drähte, wenn sie in Salpeter-Salzsäure getaucht wurden. Der früher eingetauchte, sich auflösende Draht ist negativ. Aber von zweien in Salzsäure eingetauchten Platina-Drähten verhielt sich der, der mit (einer conc. Lösung von) Chlorplatin überzogen worden\*), stets negativ. Beim Platinadraht zeigt sich noch diese Anomalie, daß, obwohl der zuerst in die Säure eingetauchte Draht sich negativ verhielt, derselbe, wenn man den andern, aus der Flüssigkeit entfernt, einige Zeit liegen läßt, und ihn dann eintaucht, positiv wird. Die Ursache dieser Erscheinung liegt darin, daß die Säure, welche dem aus der Flüssigkeit entfernten Drahte anhängt, eine concentrirtere Lösung auf demselben bildet, die jetzt als negativer Erreger gegen die Salzsäure und das metallische Platin des andern Drahtes das Uebergewicht hat.

Von zweien Platina-spateln, die man in ein mit Wasser gefülltes Gefäß taucht, ist der wärmere stets positiv. Taucht man sie in mit 2 Theilen Wasser verdünnte Schwefelsäure, so ist der, höchstens bis 80° erhitzte, Spatel ebenfalls positiv, theils durch seine

\*) Da sich kaum etwas Lösung auf platten Drähten, zumal wenn sie nicht stark sind, zeigt, so thut man wohl, entweder den Draht in eine Oese umzubiegen, oder durch wiederholtes Eintauchen und gelindes Verdunsten denselben mit Chlorplatin zu überziehen.

höhere Temperatur, theils durch Ausdehnung und dadurch bewirkte Verdünnung der ihn umgebenden Säureschicht. Erhitzt man den Spatel bis zum Rothglühen, so ist er negativ, weil durch Verdunstung des Wassers der ihn umgebenden Säure sich um ihn eine Schicht concentrirterer Säure bildet, (deren Bildung sich auch durch die aufsteigenden schwefelsauren Dämpfe kund giebt), deren starke Erregungsfähigkeit gegen die verdünnte, mit dem andern Spatel in Berührung stehende, Säure so groß ist, daß sie den, durch den Temperatur - Unterschied erregten, elektrischen Strom völlig aufzuheben vermag.

In concentrirter (Natron) Aetzlauge ist der durch Reiben, oder durch die Weingeistflamme etwa bis 80° erwärmte Spatel negativ, sowohl durch seine höhere Temperatur, als durch Ausdehnung bewirkte Verdünnung der ihn umgebenden Lauge (auch durch anhängende dem Auge kaum sichtbare Feuchtigkeit). Wird ein bis zum Rothglühen erhitzter Spatel in die Aetzlauge getaucht, so ist derselbe stark positiv, weil durch Verflüchtigung des Wassers die ihn umgebende Schicht der Aetzlauge concentrirt wird. Selbst in sehr verdünnter Aetzlauge ist die Erscheinung dieselbe, nur minder stark. Man überzeugt sich leicht, daß nur in der Berührung derselben Flüssigkeit in verschiedenen Graden der Concentration die Ursache dieser Erscheinungen liegt, wenn man einen trocknen, zuvor bald in die concentrirte, bald in die verdünnte Flüssigkeit getauchten Spatel in ein Gefäß eintaucht, das bald verdünnte, bald concentrirte Säure oder Aetzlauge enthält, und in welchem sich der andere Platina-spatel befindet.

Salzsäure und Aetzammonium zeigten ähnliche anomale Erscheinungen, bei deren Erklärung man jedoch die Temperaturen, bei denen sich dieselben zu concentriren vermögen, und den Umstand berücksichtigen muß, daß in höherer Temperatur bei ihnen Gas entweicht, sie mithin verdünnter werden, also auch die Phänomene in umgekehrter Ordnung folgen.

In einer Lösung, die  $\frac{1}{100}$  Chlornatrium enthielt, war der erhitzte Spatel stets positiv, und das um so mehr, je heißer er war. In einer Lösung, die  $\frac{1}{10}$  Chlornatrium enthielt, war der etwa bis  $50-60^{\circ}$  R. erwärmte Spatel positiv, (durch seine höhere Temperatur) der stärker erhitzte aber negativ (ob durch Erwärmung bewirkter Verdünnung der Lösung?). In einer Lösung des schwefelsauren Natrums, die mochte  $\frac{1}{100}$  Salz enthalten oder völlig gesättigt seyn, waren der gelind und der bis zum Rothglühen erhitzte Spatel stets positiv.

Wenn ich nicht fürchtete, zu weitläufig zu werden, so könnte ich noch mehrere ähnliche sich anscheinend widersprechende Erfahrungen anführen, die jedoch, wenn man sie in Bezug auf das im Vorigen über die flüssigen Erreger Mitgetheilte, betrachtet, sich als folgerechte Erscheinungen durchgehends erklären ließen. Ich kenne keine Art von Versuchen, die eine größere Aufmerksamkeit, eine ängstlichere Entfernung aller, oft kaum zu entdeckenden fremden Einwirkungen nöthig machten, als die obigen und die folgenden, über die Art des gegenseitigen elektrischen Verhaltens angestellten in den Fällen, wo nur geringe elektrische Strömung Statt findet. Die

häufig sich gerade entgegengesetzten Resultate, für deren Abweichung ich oft keinen Grund auffinden konnte, machten mir besonders anfangs diese Versuche so lästig, daß ich die Fortsetzung derselben unterlassen hätte, wenn nicht ein bestimmter Zweck zur Vollendung der Arbeit mich aufgefordert hätte: Ein Platinadraht, auf dem mit der Loupe nichts Fremdartiges bemerkt werden konnte, gab zuweilen, wenn er in Salpetersäure oder Salzsäure gelegen und dann ausgeglüht worden, ein anderes Resultat, als vorher. Ich führe dies bloß an, um zu zeigen, daß man aus einer einzigen Wiederholung eines Versuchs nicht über dessen Richtigkeit entscheiden kann, weil man bei aller Umsicht dennoch oft so unscheinbare, störende Einflüsse übersehen kann.

(Fortsetzung folgt)

---

## VI.

*Das Spiegelbarometer;*

vom

Dr. ROMERSHAUSEN.

Unsere Barometerbeobachtungen würden unstreitig sehr an Genauigkeit und Brauchbarkeit gewinnen, wenn sich die vielen auf der Erdoberfläche zerstreuten Beobachter über den Gebrauch gleichförmigerer Instrumente vereinigen wollten. Wir sind zwar im Allgemeinen darin einverstanden, daß das sogenannte *Heber-* oder *Schenkelbarometer* allein mathematische Genauigkeit gewähren kann, während alle noch so künstlich zusammengesetzten Gefäßbarometer, wie alle mit Schwimmern versehene Instrumente etc. mehr oder minder trügerlich und unsicher sind. Diese Unsicherheit leuchtet zwar schon aus theoretischen Gründen ein, sie tritt aber am deutlichsten hervor, wenn man dergleichen Instrumente längere Zeit hindurch, vorzüglich in den Extremen der Scale, mit einem guten Heberbarometer zu vergleichen Gelegenheit hat; indem die Berichtigung dieser Instrumente häufig nur auf eine einzige Vergleichung mit dem Heberbarometer gegründet ist, ohne alle Rücksicht auf die fernern unausbleiblichen Abweichungen im Gange. Es würde daher weit vorzüglicher seyn, wenn sich die vielen Bestrebungen zur Vervollkommenung dieses wichtigen physikalischen Instrumentes, dem einfachen und al-



lein richtigen, aber doch in mehrfacher Hinsicht noch bedürftigen Heberbarometer widmen, und es dann zur allgemeinen Anwendung empfehlen wollten. Wir gefallen uns indess in neuerer Zeit ganz vorzüglich in künstlich verwickelten Zusammensetzungen, die doch, ausser der dadurch erhöhten Kostbarkeit, an sich wenig Empfehlungswerthes haben. Zierliche Nonien und micrometrische Vorrichtungen geben solchen Instrumenten den Schein von wissenschaftlicher Genauigkeit, während sie oft die größten Unrichtigkeiten verdecken und ihre Auffindung selbst erschweren.

Der neuerwachte Sinn für Barometerbeobachtungen könnte gerade jetzt für die Erd- und Naturkunde gewiss Großes leisten, wenn mehr richtige und dabei billige Instrumente verbreitet, dagegen aber alle fabrikmässig gefertigten sogenannten *Wettergläser* ausgeschlossen würden; indessen, bis jetzt finden wir dieselben sogar noch häufig den officiell eingereichten Beobachtungshisten zum Grunde liegend. Diese Ueberzeugung und der Wunsch, zur Erreichung des obigen Zwecks einen, wenn auch nur geringen, Beitrag zu liefern, veranlassten mich, diesem Gegenstande bereits seit längerer Zeit Fleiss und Aufmerksamkeit zu widmen, und ermuthigten mich, die Resultate dieses Bestrebens hier öffentlich mitzutheilen. Die Anfertigung des *Spiegelbarometers* ist einfach und leicht; ich rechnete daher bei der Verbreitung dieses verbesserten Heberbarometers vorzüglich auch auf die, als eine angenehme und nützliche Nebenbeschäftigung unter den Freunden der Naturkunde gegenwärtig allgemeiner sich verbreitende, Glasblasekunst — und werde daher, wegen der für den weniger Geübten

nothwendigen Umständlichkeit in der Darstellung bei dem Manne vom Fache Entschuldigung finden.

Zur Rechtfertigung meines Unternehmens ist es indessen nothwendig, daß ich zuvor im Allgemeinen die Hauptbedürfnisse bezeichne, worauf ich gegenwärtig noch, nach den verdienstvollen Leistungen so vieler gelehrter Physiker und Mechaniker, eine Vervollkommnung des Heberbarometers gründete. Sie sind folgende:

1) *Ein normales, erleichtertes und gesicherteres Auskochen der Barometerröhren, als erste Bedingung eines jeden vergleichbaren Barometers.* Wer mit dieser gefährvollen und beschwerlichen Arbeit vertraut ist und die Unbehüllichkeit und Unzweckmäßigkeit der von der ältesten, bis auf die neueste Koerner'sche Anleitung zur Barometerverfertigung empfohlenen und gebrauchten *Kohlenbecken-Vorrichtung* kennt, wer ihr vorzüglich, wie ich, früherhin einen Theil seiner Gesundheit geopfert hat, wird es leicht einsehen, daß dieses nothwendige vollkommene Auskochen bei den meisten, vorzüglich minder kostbaren Barometern, entweder nur sehr mangelhaft oder gar nicht verrichtet wird. Jene Kohlenbecken-Vorrichtung hat aber, wie überhaupt das Auskochen im Kohlenfeuer, mehrfache Nachtheile; einmal ist, bei der dabei so unbequemen Behandlung der Röhre, das Zerspringen derselben oft bei größter Vorsicht nicht zu vermeiden, der Arbeiter ist deshalb ängstlich und übereilt sich, da er, in einem solchen Falle, den durch das Kohlenfeuer augenblicklich expandirten, vergiftenden Quecksilberdämpfen gar nicht entgehen kann; sodann ist die, bei dieser Methode nothwen-

dige gegen den Horizont geneigte Lage der Röhre gar nicht wohl geeignet, Luft und Wasserdünste entweichen zu lassen, indem beide am leichtesten senkrecht in die Höhe steigen —, und endlich kann die Röhre selbst nicht gehörig erschüttert werden, um diese Entweichung zu erleichtern. Es mußte daher zur allgemeinen Verbesserung der Barometer vor allen Dingen ein solcher Kochapparat gegeben werden, welcher völlige Sicherheit mit Zweckmäßigkeit und Bequemlichkeit verbindet, und den jeder Barometer-Verfertiger alsdann gewiß gern anwenden wird, um seinen Instrumenten das erste Erforderniß zur Brauchbarkeit zu ertheilen.

2) *Eine genauere, einfachere und bequemere Niveau-Bestimmung.* Sie ist eine der schwierigsten Erfordernisse und hat immer noch mehrere, schwer zu beseitigende Mängel. Einmal erfordert sie eine vollkommen gleichweite Röhre, eine Bedingung, deren strenge Erfüllung, bei der Länge der Röhre und der aus der bekannten Fabrikationsweise derselben hervorgehenden conischen Form, sehr schwer zu erlangen ist. Man erleichterte sich zwar in neuerer Zeit dieses Erforderniß dadurch, daß man den kleinen Schenkel von dem obern Theil der Röhre abbrach, wo dieselbe die Scale des langen Schenkels erhielt, indem man beide Theile alsdann unten durch eine Fassung vereinigte. Indessen habe ich selbst sehr theure, mit den künstlichsten Micrometer-Vorrichtungen etc. versehene Instrumente dieser Art zu prüfen Gelegenheit gehabt, welchen diese Hauptbedingung so ganz fehlte, daß die Abweichung vom wahren Quecksilberstande an mehrern Stellen der Scale, eine Differenz

von  $\frac{1}{2}$  Linie erzeugte. Wozu hier nun diese kostbare, sich selbst lächerlich machende micrometrilche Vorrichtung? — Ueberhaupt halte ich diese Vorrichtungen, so wichtig sie auch bei andern Instrumenten sind, doch gerade bei dem Barometer für völlig überflüssig; es liegt in der Natur der Sache, in der Adhäsion und unsicher begränzten Fläche des Quecksilbers, ~~daß~~ sich bei diesem Instrumente die wirkliche Genauigkeit seiner Messung nur bis höchstens zu  $\frac{1}{4}$  Linie erstreckt, und diese Theilung läßt sich mit guten Augen und bei einer zweckmäßigen Scale, etwa mit Beihülfe einer Loupe, weit leichter und sicherer unmittelbar ablesen, als vermittelt eines solchen micrometrilchen Apparates \*).

Sodann ist bei der zeitherigen Einrichtung die Beobachtung selbst zu mühsam und beschwerlich, als daß dadurch die Genauigkeit nicht leiden sollte. Ist die Röhre feststehend und sind beide Schenkel mit Scales versehen, so werden die unvermeidlichen Fehler des AbleSENS leicht verdoppelt und die Beobachtung wird zu umständlich. Ist hingegen die Röhre, nach der Einrichtung von Luz, verschiebbar, so ist zwar die Beobachtung erleichtert, allein das Instrument

\*) Diese allgemeine Bemerkung bezieht sich indeffen keineswegs auf gute, von geschickten Mechanikern mit Fleiß und Kenntniß gearbeitete Instrumente (ihrer sind nur wenige), sondern auf das jetzt sehr moderne, lägenhafte Micrometerwesen, wodurch jeder mechanische Handwerker, ohne alle wissenschaftliche Kenntniß, im Gepränge sauber polirter und gravirter Scales und allerlei Schrauben-Vorrichtungen etc. die schwere Kunst wirklicher Mechaniker nachahmen und sich ihnen gleichstellen will.

selbst verliert dadurch an Festigkeit und Dauer. Ueberhaupt erschien mir es aber immer als eine wesentliche Unvollkommenheit, daß man, zur Berichtigung der Horizontalebne, das Instrument im Zimmer so hoch aufhängen muß, daß man bei jeder Beobachtung in die Höhe zu steigen genöthigt ist, um richtig ablesen zu können.

3) *Ist es eine sichere Erfahrung, daß die oft unerklärliche Abweichung selbst der besten, mit allem Fleiß erbaueten Barometer, vorzüglich in den Extremen der Scale, in der Verschiedenheit und Veränderlichkeit der torricellischen Leere begründet ist.* Sey es etwa weniger Luft, Dünste, oder eine andere noch unbekannte Materie, welche, den wenigstens nicht ganz leer denkbaren Raum erfüllen, und deren größere oder geringere Ausdehnung einen Einfluß auf die Haltung der Quecksilbersäule äußern — dieser Einfluß ist nach meinen sorgfältigen Versuchen wenigstens unläugbar, und es ist zur Darstellung guter und vollkommen correspondirender Barometer nothwendig, daß dieser Raum stets *gleichbleibend* und *normal* angeordnet wird. Diese Anordnung verhindert zugleich bei minder luftleeren Barometern die Differenz im Gange, wenn auch nicht im Stande der Quecksilbersäule. Zu dem Ende muß das Niveau oben an dem langen, und die Scale am kurzen Schenkel angebracht werden. Durch diese Einrichtung wird die Bedingung der Gleichförmigkeit sogleich erfüllt, es spricht dafür aber auch Folgendes: Es ist nämlich weit naturgemäßer, daß wir bei unsern Beobachtungen die unmittelbare Wirkung des Luftdruckes bezeichnen, diese erfolgt aber auf den kur-

zen Schenkel des Barometers. Der sich steigende Druck treibt daher das Quecksilber, dem Begriffe der Schwere zufolge, *tiefer hinab* und nicht *höher hinauf* — die Bewegung im langen Schenkel ist nur eine secundäre Wirkung der Atmosphäre. Es ist daher eine ganz unpassende Sprache, welche unsere neueren *Heberbarometer* von den frühern *Gefäße-Barometern* übernommen haben, welche freilich nur die *mittelbare Wirkung* des Luftdrucks anschaulich machten; sie muß dem Unkundigen ganz unverständlich seyn, da sie bei Anbringung der Scale am kurzen Schenkel dem Augenschein völlig widerspricht. Ob nun gleich diese Bezeichnungsweise in der Sache nichts ändert und dem damit Vertrauten völlig gleichgültig seyn kann, so würde doch aus den angeführten Gründen, eine Umwandlung des Ausdrucks sehr empfehlenswerth seyn.

4) *Größere Dauer und Sicherheit bei dem Transport des Barometers.* Es giebt viele, sehr künstlich erbaute Instrumente, die man kaum ohne Gefahr der Zerstörung im Zimmer von einem Orte zum andern tragen kann; manche davon haben die noch üblere Eigenschaft, daß sie bei geringer Erschütterung leicht unmerklich etwas Luft schöpfen und den Beobachter dadurch oft auf längere Zeit betrügen. Ein jedes Barometer sollte wenigstens so eingerichtet seyn, daß es ohne Nachtheil herumgetragen werden kann, da ja oft nur die örtlich verschiedene, mit demselben Instrumente gemachte, Beobachtung die vollkommenste Genauigkeit gewähren kann. Diese Bedingung läßt sich aber am besten dadurch erfüllen, daß das Barometer eine solche Einrichtung er-

hält, vermittelt welcher der Quecksilbersäule ein, alles Schwanken verhütendes, Gegengewicht gegeben wird, welches zugleich die zerstörenden Wirkungen der abwechselnden Ausdehnung durch Wärme und Kalte beseitigt.

Dieses waren die auf längere Erfahrung gegründeten Ansichten, welche mich bei meinen Versuchen zur Verbesserung des Barometers leiteten. Da ich Einfachheit und Dauer bei allen meinen Maschinen ganz vorzüglich zu erstreben suche, so hoffe ich, daß sie auch das Spiegelbarometer vortheilhaft auszeichnen werden. Ich erreichte dieses vorzüglich durch Anwendung eines kleinen, sehr sichern *Glas-Stiefels*, welcher das, durch die Veränderung der Atmosphäre wechselnde, Maas des Quecksilbers vermittelt seines Kolbens aufnimmt oder ersetzt. Frühere Verfertiger ähnlicher Vorrichtungen bedienten sich eines *Lederbeutels* etc., welcher indessen durch seine nachlassende Ausdehnung sowohl die Bewegung als auch den festen Stand der Quecksilbersäule unsicher macht, durch Pressung leicht Anschwitzungen erleidet und so oft die kostbarste Vorrichtung bald ganz unbrauchbar macht. Nach diesen Bemerkungen wende ich mich nun zur Darstellung der Vorrichtungen selbst.

Der Apparat zum Auskochen der Barometer-Röhren. Fig. 1.

Irgendwo an einer Wand wird in passender Höhe die elastische *Holzlatte* *b* sicher befestigt und am andern Ende derselben *a* der eiserne Haken *r* aufgeschoben. Man umwindet alsdann diesen Haken mit einer wollenen Schnur, damit die Glasröhre ohne Beschädigung darauf ruhen kann.

1 ist eine *Spirituslampe*, welche vermittelt der Röhre *m* in der Mitte so durchbrochen ist, daß die Glasröhre *s* vollkommen geräumig hindurch gesteckt werden kann; das Innere dieser Röhre ist mit einem schwachen Stück Filz bis nahe zum oberen Rande ausgefüllt. Rings um diese Röhre *m* bilden 4 Dochte eine starke Flamme um die durchgesteckte Barometer-Röhre, welche vermittelt des Handgriffe der Lampe bequem an derselben auf und nieder bewegt werden kann. Fig. 3 zeigt den Dochthalter dieser Lampe von oben, *m* ist die geräumige, mittlere Oeffnung, welche die Barometer-Röhre aufnimmt und *dddd* sind die Oeffnungen für die 4 Dochte. *W* ist ein senkrecht unter der Vorrichtung stehendes, geräumiges *Wassergefäß*.

Das Auskochen vermittelt dieses Apparates ist sehr leicht und bequem, es ist hier an einer gewöhnlichen Heberbarometer-Röhre dargestellt. Die sorgfältig gefüllte Röhre *os* wird an den Haken *r* aufgehangen und mit einem Faden daselbst festgebunden. An den kurzen Schenkel *o* befestigt man eine leichte Papier-Rolle, welche man seitwärts in ein nebenstehendes Glas mit Wasser leitet, um die etwanigen Dämpfe, wie das etwa übersteigende Quecksilber daselbst aufzufangen. Man zündet alsdann die Lampe 1 an, läßt die senkrecht herabhängende Röhre *s* durch die Oeffnung *m* hindurchgleiten und erhitzt anfangs durch schnelles Herauf- und Hinabbewegen der Lampe die ganze Röhre allmählig und gleichförmig. Alsdann fängt man unten bei *s* das eigentliche Kochen an und schreitet damit nach und nach an der Röhre hinauf. Durch Bewegung der Lampe ober- und unterhalb des



Kochpunktes kann man sehr leicht das schnelle und der Röhre gefährliche Herabfallen des steigenden Queckfilbers verhüten, wozu schon der erste Versuch hinlängliche Anleitung giebt. Während dieser Operation giebt ein Gehülfe fortwährend mit einem Hammer kleine Schläge auf die Holzlatte, welche dadurch in andauernde Vibration gesetzt wird und das senkrechte Aufsteigen der Luft und Wasserdämpfe in der Röhre ungemein beschleunigt und fördert. Die Vibration der Holzlatte kann auch ohne Gehülfe durch einen einfachen Fußtritt leicht bewirkt werden.

Das Auskochen der Röhre erfolgt auf diese Weise so schnell und vollkommen, als es auf keinem andern Wege möglich ist; man ist dabei so ganz gegen alle schädlichen Ausdünstungen des Queckfilbers — wie auch gegen jeden Verlust dieses Metalls, gesichert, daß selbst in dem kaum möglichen Falle des Zerspringens auch nicht der kleinste Theil des Queckfilbers zerstreut werden kann, denn der ganze Inhalt der Röhre fällt augenblicklich in das Wassergefäß *W* herab. Ich darf daher hoffen, daß diese sehr wenig kostbare Vorrichtung zum Besten der Barometer und ihrer Verfertiger einen allgemeineren Beifall finden wird.

#### Das Spiegelbarometer. Fig. 2.

*e* ist der *lange* und *b* der *kurze Schenkel* dieses Barometers, *t* das die Quecksilber-Temperatur anzeigende *Thermometer*, und *a* ein kleiner, mit einem Kolben versehener *Stiefel* von Glas. Alle diese Röhren sind durch ein Parallelepipedon von einem recht dichten und harten Holze, *M* in Verbindung gesetzt.

Zu dem Ende wird letzteres mit folgenden Bohröffnungen versehen:

1) Die horizontale bis zu  $g$  hindurchlaufende Oeffnung  $c$ , welche die Communication der Röhren etc. bezweckt.

2) Die senkrecht auf vorige treffenden Oeffnungen,  $m$  für den kurzen Schenkel,  $p$  für den langen Schenkel und die weitere  $g$  für das in das Queckfilber versenkte Thermometer.

3) Die Oeffnung  $a$  für den Glas-Stiefel, welcher zugleich als Queckfilber-Behälter dient.

Man bohrt diese Oeffnungen am besten auf der Drehbank vermittelt eines sogenannten, den Durchmesser der Röhren um etwas übersteigenden Centrum-Bohrers, wodurch sie, sowohl recht glatt, als vollkommen aufeinander treffend erhalten werden. Das Innere dieser Höhlungen trinkt und überziehet man alledann mit einer starken, klaren Fischleim-Auflösung, wodurch dieselben sowohl an Dichtigkeit, als an glasartiger Glätte gewinnen.

Zudem Stiefel  $a$  wählt man ein, etwa 4 bis 5 Linien im Durchmesser haltendes und  $2\frac{1}{2}$  Zoll langes vollkommen cylindrisches Stückchen einer starken Glasröhre, deren Ränder man sauber abschleift und unterhalb etwas wenig an der Lampe erweitert und glättet. Am äußern Umfange wird das Glas hingegen mit einer scharfen Feile geritzt und rauh gemacht und mit einigen Lagen feinen Papiers oder dünner Kalbsblase, vermittelt guten Fischleims dicht überzogen. Wenn dieser Ueberzug völlig trocken ist, so bearbeitet man ihn mit der Feile so weit, daß die Röhre genau schließend in ihre Holzöffnung einpaßt, wobei sie als-

dann mit einem neuen Leimanstrich sorgfältig eingefügt wird.

Der für diesen Stiefel bestimmte *Kolben a* besteht aus einem Stückchen recht feinem, dichtem und elastischem Kork. Es wird durchbohrt und zwischen zwei an dem Schraubenstift *d* angebrachten eisernen Scheibchen bei *a* fest aufgeschraubt, mit einem Messer ziemlich rund zugesehnitten und auf der Drehbank völlig passend abgedreht. Man erlangt dieses am leichtesten durch ein recht scharfes Rasirmesser, indem man die Schneide desselben fast senkrecht auf die Drehungsfläche ansetzt. Auf diese Weise erhält man den Kolben vollkommen glatt und rund; die Anwendung der Feile muß hingegen vermieden werden, da sie den Umfang faserig und nie ganz glatt darstellen kann. Der Kolben muß sich in der Röhre etwas pressen und vollkommen dicht schließen; da die Bewegung desselben vermittelst einer Schraubenvorrichtung bewirkt wird, so hat sie auch bei dem dichtesten Schluß keine Schwierigkeit. Die *Kolbenstange* ist unterhalb des Kolbens, so weit als die Linie ihrer Bewegung reicht, vierkantig gearbeitet und läuft selbst in der gleichförmigen Öffnung des an dem unten vorstehenden Brette befestigten Messingstücks *r*, welches zugleich den Stiefel verschließt, und bewirkt, daß sich der Kolben nicht drehen, sondern nur auf und nieder steigen kann; weiter nach unten bildet also die Kolbenstange eine Schraube, welche durch die unter dem Brette frei hervorragende Fingerschraube bewegt wird, indem diese sich in einem Falze dreht und so den Kolben auf und nieder zieht. Alle mit dem Quecksilber in Berührung kommende Metall-

theile müssen von Eisen oder Stahl gefertigt werden; sie werden gut polirt und gegen das Rosten mit dem Anstrich eines harten Bernsteinfirnisses versehen.

Ist die Vorrichtung so weit vorbereitet, so wird das in Hinsicht seiner Scale bereits vollkommen berichtigte *Thermometer* bei *g* eingesetzt. Die Röhre wird zu dem Ende zunächst über der Kugel ganz wie der Glasstiefel behandelt, mit einem Streifen Blase versehen und in einem Kork recht fest verleimt. Der Kork wird für die ihm bestimmte Oeffnung rund und passend zugeschnitten, so daß sein Durchmesser den der Kugel um etwas überschreitet, damit die Kugel ohne anzustoßen allenthalben vom Quecksilber des Barometers umgeben ist. Mit dieser Vorsicht setzt man nun den Kork mit Leim in seine Oeffnung ein und verschließt alsdann auch die Bohröffnung *c* des Holzstücks *M* entweder mit einer passenden Holzschraube oder einem Kork, welche man einleimt.

Wir wenden uns nun zur Anfertigung der Barometer-Röhren *b* und *e*. Man wählt beide etwa von einem innern Durchmesser von  $1\frac{1}{2}$  Linie. Es ist indessen nicht unumgänglich nothwendig, daß beide von völlig gleichem Durchmesser sind — wenn dieses Verhältniß nur nicht auffallend abweicht.

Der *lange Schenkel e p*. Man nimmt dazu eine reine, wenn auch nicht gleichweite oder vollkommen cylindrische Glasröhre von 35 Zoll Länge. Sie wird an dem Ende *p*, wo sie in das Holz geleimt werden soll, glatt geschmolzen und wie die übrigen Röhren mit Blase überzogen, welche mit der Feile für ihre Oeffnung vollkommen passend gemacht wird. Als dann wird sie gut gereinigt und am Ende *e* halbkugel-

förmig zugeschmolzen; es ist wichtig, daß dieser Verschluss nie konisch geformt sey, und dagegen vorzuziehen, daß die Halbkugelform unmerklich über den Durchmesser der Röhre hervortritt. Die Röhre wird nun vermittelt eines Bindfadens am Kochapparat Fig. 1 bei *r* aufgehängt, erhitzt und mit reinem, gleichförmig erhitztem und wohlgetrocknetem Quecksilber, durch einen feinen Papiertrichter gefüllt — und alsdann nach obiger Anleitung aufs vollkommenste ausgekocht.

Der *kleine Schenkel b m*. Man wählt dazu ein recht klares und vollkommen cylindrisches Röhrstückchen, welches auch keine Schwierigkeit hat, da es nur etwa 8 Zoll lang zu seyn braucht. Es muß zu dem Ende aufs sorgfältigste calibriert werden. Es wird nun am untern Ende *m* glatt geschmolzen und oben bey *b* mit einem etwas erweiterten Rande versehen. Unten bey *m* wird diese Röhre ganz wie die übrigen behandelt, mit Blase umklebt und recht fest in die Bohröffnung eingeleimt.

Um nun auch den ausgekochten langen Schenkel bei *p* einzuleimen, kehrt man *M* so herum, daß *b* und *t* nach unten kommen und die Oeffnung *r* des Stiefels nach oben siehet. Das Instrument bleibt in dieser Lage hängen, bis alles vollkommen trocken geworden ist, alsdann schreitet man zur vollendeten Füllung desselben. Zu diesem Zwecke schraubt man das Parallelepipedon *M* an das bereits vorgerichtete Barometerbrett, wo dasselbe bis an die Röhren eingelassen ist und befestigt die Röhren einstweilen nur oberflächlich mit einem Faden am Brette, um sie vor Zerschlagung zu schützen. Man schiebt jetzt in den kleinen Schenkel *b* einen an einem Eisen-

draht befestigten Stöpsel bis an seine Mündung *m* hinauf, damit diese Röhre ganz verschlossen ist. Nun gießt man von oben durch den offenen Stiefel *a* so viel reines und trocknes Queckfilber ein, daß derselbe etwa bis zu  $\frac{3}{4}$  seiner Länge angefüllt ist, wobei man durch Erschütterung und vermittelst eines Drahtes alle Luft aus der innern Höhlung auszutreiben sucht. Alsdann drückt man den Kolben nur so tief in den Stiefel *a*, daß derselbe dadurch geschlossen ist und neigt nun die Vorrichtung nach gerade zur Seite, so daß das Brett horizontal liegt und die schmale Kante *n* nach unten gekehrt ist. Bei dieser Lage steigt die zwischen den Kolben und Queckfilber im Stiefel eingeschlossene Luft in den Raum unter *o* hinauf, welches man durch einige Erschütterung leicht vollständig bewirkt. Wenn man jetzt den Stöpsel aus dem kleinen Schenkel *b* ausziehet, das Barometerbrett bei seinem Obertheil *e* etwas hebt und zugleich den Kolben tiefer in den Stiefel einschiebt, so treibt das in *m b* aufsteigende Queckfilber den unter *o* befindlichen Rest der Luft vor sich her. Hat das Queckfilber auf diese Weise im kleinen Schenkel die Länge der Scale überschritten, so kann man das Barometer ohne Sorge aufhängen und die Füllung ist vollendet.

Man befestigt nun die Vorrichtungen *d* und *r* und die Röhren selbst mit gefütterten Messinghüllen am Brette, auch fügt man sogleich die Barometer- und Thermometer-Scalen hinzu. Die richtige Stellung der letztern geschieht nach den zuvor an der Thermometer-Röhre gemachten Merkzeichen, die Rectification der erstern aber wird auf folgende Art be-

wirkt. Hat man ein anderes gutes Heberbarometer zur Hand, so schraubt man den Kolben mittelst der Fingerschraube *d* so weit herab, daß das Quecksilber in dem kleinen Schenkel *b* auf der Scale einen gleichen Stand mit dem Heberbarometer anzeigt. Bei diesem Verfahren wird nun auch die Quecksilbersäule im langen Schenkel *e* bis zu einem gewissen Punkte *w* herabsinken, welches für die Folge der Normal-Punkt des feststehenden Niveau ist. Man bezeichnet denselben einstweilen nur dadurch, daß man hier ein, mit einem feinen Querstrich versehenes, Kartenpapier unter die Röhre schiebt und läßt die Vorrichtung so einige Tage ruhen, während man den fernern Gang beobachtet und vergleicht; dieses erfordert, wegen einiger Senkung des Quecksilbers etc. die folgende genaue Berichtigung des Niveau. Zu dem Ende trägt man auf eine mit dem langen Schenkel genau parallel aufwärts gezogene Linie, mittelst eines sichern Zirkels, aus dem Theilpunkt 28<sup>o</sup> der Scale sorgfältig 28 Paris. Zolle aufwärts und zieht durch den Endpunkt dieser Linie eine darauf senkrechte quer über das Brett, welche nun die normale Lage für das Niveau bezeichnet.

*S* ist ein kleiner *Metallspiegel* von der Höhe eines Zolles, welcher auf eine Messingplatte verlöthet, und zur Seite der Röhre *e*, in einer Neigung von 45 Grad, gegen die Niveau-Linie und zwar so festgeschraubt wird, daß seine Fläche sowohl senkrecht auf dem Brette stehet, als daß auch die Niveau-Linie seine Mitte trifft. An dem Punkte, wo diese Linie den Spiegel berührt, wird alsdann auf der Spiegelfläche

eine sehr feine Linie aufwärts und senkrecht auf dem Brette stehend eingerissen.

Das Niveau *nn* besteht aus einem säubern Silber- oder Elfenbein-Blättchen, auf dessen Mitte eine feine schwarze Linie bezeichnet ist, die sich, wie schon bemerkt, an die Linie der Spiegelfläche genau anschließt. Die Form dieses Niveau-Blättchens leuchtet aus der Zeichnung ein; es wird nach vollkommener Berichtigung mit der auf dem Brette bemerkten Linie unverrückbar angeschraubt.

Das Barometer würde nun in seiner einfachsten Gestalt vollendet seyn, wenn man ihm nicht noch einige passende Verzierungen geben will; so kann man z. B. dem unterhalb *M* vorstehenden Theil des Brettes bey *r*, welcher den Mechanismus der Kolbenbewegung enthält, in gleicher Höhe mit *M* verdecken, wodurch zugleich das Eindringen von Staub in den Stiefel *a* verhütet wird, u. s. w.

Die Scale des Barometers hat aus oben angegebenen Gründen eine der gewöhnlichen entgegengesetzte Sprache. Sie ist in Zwölftheile der Linie getheilt, welche man bei dem Gebrauch einer Loupe noch halbiren kann \*). Wer indessen andern künstlichen Vorrichtungen zu genauerer Maassbestimmung mehr Vertrauen schenkt, kann dieselben leicht mit der

\*) Ich verrichte diese Theilung mit einer eigenthümlichen, sehr bequemen Theilmaschine — welche nicht allein die Theilstriche in hoher Genauigkeit verzeichnet, sondern auch zugleich ihre, nach Anordnung der Scale verschiedene, Länge bestimmt, so daß selbst ein Blinder diese Theilungen machen kann.



Scale in Verbindung setzen. Ich messe ohne dieselben schneller und sicherer, indem ich den Stand der Quecksilbersäule nicht nach der obern Wölbung derselben, sondern nach ihrer Basis bestimme, welche bei einer gut gewählten Röhre und richtiger Beleuchtung, durch einen scharfen Schatten in derselben, nicht allein den Horizontalstand des Auges berichtigt, sondern auch den genauesten Schnitt erlaubt.

Das zu beobachtende Spiegelbarometer wird so aufgehängt, daß sich die Scale in der Augenhöhe des Beobachtenden befindet und die vordere Spiegelfläche dem Lichte zugekehrt ist. Bei der Beobachtung faßt man die Schraube  $d$  und sieht aufwärts in den Spiegel  $S$ , wo man die Quecksilbersäule aufs schärfste durch den reflectirten Niveau - Strich geschnitten erblickt, indem das Bild derselben in der Richtung  $x$  herab und zugleich in einem Winkel von 45 Grad vor das Brett reflectirt wird. Man richtet dabei das Auge so ein, daß das reflectirte Niveau die zarte Linie im Spiegel deckt, wodurch jeder Fehler in der Visirlinie unmöglich wird. Durch Bewegung der Schraube  $d$  hebt oder senkt sich nun die Quecksilbersäule, man kann sie daher, wegen der Länge der Richtungslinie auf einen Blick, aufs schärfste und genaueste in das Niveau einrichten. Nun liest man den Stand des Barometers auf der dem Auge gegenüberliegenden Scale ab. Die Leichtigkeit, Bequemlichkeit und Sicherheit dieser Beobachtungsweise wird sich gewiß allgemeinern Beifall erwerben.

Die in Fig. 5 nach einem größeren Maafsstabe besonders dargestellte Vorrichtung schützt endlich das Barometer bei dem Transporte gegen Beschädigung.

*b* ist ein Stück des *kleinen Schenkels* *bm* (Fig. 2.) und *na* eine gewöhnliche feine Thermometer-Röhre von zureichender Glasstärke. Bei *K* wird eine starke Kugel angeblasen, welche oberhalb nach *a* zu in eine feine Spitze ausgezogen wird. Die untere Mündung *n* wird etwas erweitert und auf bekannte Weise mit Blase überzogen und in ein Stückchen Kork eingeleimt, welches, wie die Fig. zeigt, in einen in die Schenkelröhre genau passenden Kolben verwandelt wird. Die untere etwas ausgehöhlte Fläche dieses kleinen Kolbens überzieht man mit einer Lage Fischleim, um sie völlig glatt herzustellen. Bei engern Röhren kann man sich auch anstatt des Korks eines starken elastischen Lederstückchens bedienen.

Der Gebrauch dieser Vorrichtung ist nun folgender: Wenn das Barometer transportirt werden soll, so schraubt man den Kolben *a* (Fig. 2.) so weit nach oben, daß das Queckfilber im *langen Schenkel* oben bei *e* dicht anschließt und im *kurzen* über die Scale hinaufsteigt; alsdann drückt man den kleinen Kolben *n*, wie Fig. 5 deutlich macht, dicht auf das Queckfilber herab; die zwischen beiden befindliche Luft entweicht dabei völlig durch die Röhre *na* und das Queckfilber steigt bis in die Kugel *K* hinauf. Auf diese Weise ist nun, wegen des Gegendrucks dieser Queckfilber-Säule in *nK* das Barometer vollkommen gegen das Eindringen von Luft gesichert. Dehnt die Wärme das Queckfilber des Barometers aus, so steigt es in die Kugel *K* hinauf, zieht es hingegen die Kälte zusammen, so sinkt es aus der Kugel nach. Das Schwanken der Queckfilberssäule ist durch die Feinheit der Röhre verhindert.

Nachdem das Barometer an Ort und Stelle aufgehängt ist, zieht man die kleine Kolbenröhre wieder etwas in die Höhe, wobei der Luftdruck sämtliches Quecksilber wieder in *b* herabtreibt und die Luft alsdann nachfolgt. Jetzt schraubt man den langen Schenkel auf das Niveau und es kann nun die Beobachtung geschehen. Diese kleine Vorrichtung *nka* bleibt zum Schutz gegen Staub etc. mit dem Barometer verbunden; sie wird zu dem Ende über *b* (Fig. 2) in der Richtung der Linie *x* mit belederten Messing-Hüllen befestigt, worin sie sich stetig und sicher auf und nieder schieben lässt \*).

Wer das hier beschriebene Spiegel-Barometer ganz von Glas und ohne Holzfassung anfertigen will, findet in Fig. 3 und 4 einige zweckmäßige und leicht ausführbare Formen. Diese Einrichtung hat mehrere Vorzüge und ist jedem in der Glasblaskunst Geübten von selbst verständlich. — \*\*)

\*) Ausser dieser, bei jedem solchen Barometer leicht anzubringenden, sehr einfachen Vorrichtung habe ich auch ein eigenthümliches, sehr sicheres und bequemes Reisebarometer zusammengesetzt; es ist mit einem Hahn versehen und der Wechsel der Temperatur wird durch eine federnde Einrichtung des Kolbens *a* regulirt — indessen würde die Beschreibung desselben die Grenzen dieser Abhandlung überschreiten, welche nur die einfachste Einrichtung des Spiegelbarometers zum Zweck hat. Ich behalte mir vor, diese und mehrere andere vortheilhafte Barometer-Constructionen etc. künftig vollständiger in einer besondern Schrift darzustellen. R.

\*\*) Eine Hauptabsicht des Hrn. Verfassers bei Bearbeitung dieses Aufsatzes war, Freunden der Physik, die in grosser Entfernung von soliden mechanischen Werkstätten wohnen, und dagegen selbst im Besitz des unentbehrlichsten Geräthes sind, An-

leitung zu geben, sich ohne weitere Hülfe ein Instrument zu verfertigen, das wenig kostet, die gewöhnlichen Wettergläser an Genauigkeit übertrifft und dabei noch einige sonstige Vortheile vereint. Dafs dem Verfasser dieses gelungen, wird man nicht abstreiten wollen. Schwerlich aber möchten die hier vorgeschriebenen Einrichtungen den Anforderungen entsprechen, die man gegenwärtig in Betreff der Genauigkeit an Instrumente dieser Art zu machen gewohnt ist, und in der That von den bessern mechanischen Künstlern bisher schon befriedigt worden sind. Die Genauigkeit von  $\frac{1}{4}$  Linie, welche der Verfasser sich als Gränze gesetzt hat, ist, wenn gleich zu den meisten Zwecken hinreichend, doch gewifs eine sehr mässige und bei einiger Sorgfalt in der Ausführung, mit Nonius und ausgespannten Fäden, schon ohne Loupe, leicht zu erreichen. Ob indess bei den vom Hrn. Verfasser gewählten Vorrichtungen die innere Sicherheit der Messung bis zu jener Gränze reicht, möchte ich sehr bezweifeln. Die Art der Bestimmung des oberen festen Punktes, die Einrichtung der Scale, die hier zugleich aus Holz und Metall besteht, und der Umstand, dafs auf dieses Barometer nur der Stand eines anderen, als richtig angenommenen, übertragen wird, wobei wegen Temperaturverschiedenheiten und anderer Zufälligkeiten leicht Irrthümer entstehen können, sind Dinge, die diesem Instrument keine sehr grosse Präcision gestatten, und ihm wenigstens keinen Vorzug vor den schon üblichen gewähren. Doch will ich damit nicht läugnen, dafs innerhalb gewisser Gränzen dieses Barometer seine Zwecke wohl erfüllen mag; auch ist gewifs für nicht sorgfältig ausgekochte Barometer die Einrichtung, das Vacuum auf constantem Volumen zu erhalten, ganz zweckmässig; nur müfste dieses Volumen, wenn man wirklich Gase von merklicher Expansivkraft darin vorhanden anzunehmen hat, bei einer sorgfältigeren Berücksichtigung noch für die Temperatur eine Correction erleiden. Es wird indess in jedem Fall sicherer seyn, auf das Auskochen der Röhre die nöthige Sorgfalt zu verwenden, und bei der Beobachtung das Instrument keine ungewöhnlich hohe Temperatur erleiden zu lassen.

Was die zu Anfange von dem Verfasser erwähnten Vor-

züge des Heberbarometers vor dem Gefäßbarometer betrifft, so sind sie bei weitem nicht so entschieden, wie sie hier ausgesprochen wurden. Ein jedes hat seine besonderen Vorzüge, und wenn es auch bei dem ersteren vermöge seiner einfacheren Einrichtung leichter möglich ist, eine scharfe Messung der Quecksilbersäule zu erhalten, so ist damit noch gar nicht gesagt, daß beim Gefäßbarometer nicht auch Genauigkeit zu erreichen wäre. Die Besitzer der Fortin'schen Gefäßbarometer z. B. würden gewiß schwerlich der Behauptung des Verfassers beitreten wollen. Für Höhenmessungen auf Reisen, bei welchen nie eine große Genauigkeit möglich ist, hat das Gefäßbarometer die großen Vorzüge, daß es sich viel sicherer vertikal stellt, daß es wegen seines mehr nach unten vertheilten Gewichtes nicht so vom Winde bewegt wird, wie das Heberbarometer, und daß es in der Regel leichter zu transportiren ist, wie jenes. Eben so ist es für längere Beobachtungen an einem und demselben Orte darin dem Heberbarometer voraus, daß sein mit der atmosphärischen Luft in Berührung stehendes Niveau geringen oder fast unmerklichen Oscillationen unterworfen ist, womit zugleich die Möglichkeit vermindert wird, daß mit der Zeit Luft in den längern Schenkel trete. Auch haben bei gleicher Weite der Röhren die kleinen Unebenheiten und sonstige zufällige Beschaffenheiten der inneren Fläche des Glases, beim Heberbarometer weit größeren Einfluß auf den Stand der Quecksilbersäule, als beim Gefäßbarometer. Es ist eine ganz gewöhnliche Erscheinung bei dem erstern, daß man so viele verschiedene Ablesungen bekommt, als man, nach vorhergegangener Erschütterung des Instrumentes, Einstellungen gemacht hat. Die Vorzüge des Heberbarometers, ein von den Wirkungen der Capillarität befreites Resultat zu geben, gehören nur denen mit sehr weiter (5 bis 6 Linien starker) Glasröhre an. Bei Röhren von gewöhnlichem Durchmesser ist im kurzen Schenkel, vermöge der anhaftenden Luft und Feuchtigkeit, die Quecksilberfläche stets convexer, als in dem langen Schenkel, und zwar in Abhängigkeit von der jedesmaligen hygrometrischen Beschaffenheit der Luft, so daß der Unterschied nicht einmal ganz constant bleibt. Zur vollen Genauigkeit hat man

hier für den kürzen Schenkel eine besonderliche, von der Chorde und der jedesmaligen Sagitte des Bogens abhängende Correction anzubringen, wozu man sich der von Eckardt und Schleiermacher berechneten Tafeln bedienen kann. Die in der *Connaissance de tems pour 1812* gegebene Tafel für die Capillarität stützt sich darauf, daß an dem auf der Sternwarte zu Paris befindlichen Barometer die Wölbungen in beiden Schenkeln gleich waren; eben dasselbe gilt von der Tafel, die Bonvard späterhin berechnet hat (*Annal. de Chim. et Phys.* XXII. 331). Daß diese Tafel aber nur für die gemachten Voraussetzungen gilt, und daß man z. B. sehr irren würde, wenn man an einem Gefäßbarometer, dessen oberes Niveau eine Ebene bildet, noch eine dem Durchmesser entsprechende Correction addirt, ist aus der Capillaritätslehre einleuchtend. Delcros hat in der *Biblioth. univers.* VIII. 10. dieses allgemeiner zur Sprache gebracht, und daselbst die oben erwähnte Tafel von doppeltem Eingange mitgetheilt, welche auch Hr. Hofr. Munke seinem Lehrbuche und dem Artikel: Barometer, in der neuen Bearbeitung des Gehler'schen Wörterbuchs beigelegt hat. Man kann daselbst das Ausführlichere nachsehen. Uebrigens muß noch bemerkt werden, daß, wenn man nicht die Capillaritäts-Wirkung auf obige Art berücksichtigt und die Quecksilbersäule nicht mit äußerster Sorgfalt mißt (z. B. die Scale nicht ebenfalls ihr besonderes Thermometer besitzt), auch kein erheblicher Nachtheil aus der gewöhnlich schwach konischen Form der Glasröhren entspringt, sobald man nur diese Röhren nicht von zu kleinem Durchmesser nimmt, und beide Niveaux wirklich mißt, nicht das eine durch Rechnung bestimmen will. Daß der Hr. Verfasser die Quecksilberfläche von da abmißt, wo sie die Glaswand berührt, und nicht vom höchsten Punkte ihrer Wölbung, kann wohl nicht allgemein empfohlen werden; denn nur die mittleren Theile der Säule sind es, die sich ungehindert mit dem Drucke der Atmosphäre in Gleichgewicht stellen können.

Herr Dr. Romershausen hat die hier beschriebene Einrichtung des Barometers noch dahin abgeändert, daß er den Stempel im unteren Theile der Glasröhre durch eine gezahnte

Stange heben und senken, und mittelst dieser einen Zeiger in Bewegung setzen läßt, der den Stand der Quecksilbersäule auf einer getheilten Kreisscheibe anzeigt. Die Ebene der Schenkel steht dabei senkrecht gegen die Ebene des Zifferblattes und man hebt mittelst der unteren Schraube den Stempel bei jedesmaliger Beobachtung so weit, bis das Quecksilber im untern Schenkel mit der festen Linie *nn* im Niveau liegt. Der längere Schenkel ist dabei ganz von der Fassung bedeckt; will man ihn aber sichtbar lassen, so stellt man das obere Niveau auf den festen Punkt ein. Die Werthe der Theilungen des Zifferblattes werden durch Vergleich des Standes dieses Barometers mit dem eines guten Heberbarometers gefunden. Der Verfasser nennt dieses Instrument ein *Zeigerbarometer*. Fig. 6 zeigt die wesentlichen Theile desselben, und macht eine ausführliche Beschreibung unnöthig, da überdies diese Einrichtung mehr auf Belustigung als auf wirklichen Nutzen berechnet ist. Daß die Quecksilbermenge in diesem Instrumente stets dieselbe bleiben muß, ist eine Eigenschaft, die dasselbe nicht zu seinem Vortheil auszeichnet; auch weiß ich nicht ob man dieses Zeigerbarometer als eine Verbesserung des Hooke'schen Radbarometers zu betrachten hat, denn von Genauigkeit und Zuverlässigkeit in den Angaben, kann strenge genommen bei beiden nicht die Rede seyn, und als Wetterglas, empfiehlt sich das letztere dem Beobachter dadurch, daß es der Mühe des Einstellens überhebt. Ohne im Geringsten den verdienstlichen Bemühungen des Hrn. Verfassers Eintrag thun zu wollen, kann ich mich doch der Bemerkung nicht enthalten, daß die Barometer, wie sie in neuerer Zeit aus den besten Werkstätten Deutschlands und Frankreichs hervorgegangen sind, den Zwecken der Meteorologie vollkommen Genüge leisten; und das Heil der Wissenschaft nur davon abhängt, diese Instrumente unbeschadet ihrer Güte minder kostbar zu machen, sie allgemeiner zu verbreiten, und nach einem geordneten Plane anhaltend zu beobachten. P.

## VII.

*Notiz über die Repulsion, welche erhitzte Körper in merklichen Abständen auf einander ausüben;*

von

Hrn. A. FRESNEL \*).

Herr Libri hat vorigen Jahres in einem italienischen Journale merkwürdige Beobachtungen über die Fortbewegung bekannt gemacht, welche ein an einem Metalldraht hängender flüssiger Tropfen erleidet, wenn man den Draht an einem Ende erwärmt. (Sie sollen den Annalen zu einer andern Zeit einverleibt werden. P.) Er beobachtete, daß der Tropfen sich stets von der Wärmequelle entfernte, selbst wenn er dem Draht eine sehr merkliche Neigung gab. Diese Erscheinung läßt sich durch die Veränderungen erklären, welche die Temperaturerhöhung in der capillaren Wirkung der festen Fläche auf den flüssigen Tropfen herbeiführt und welche an den beiden Extremitäten des ungleich erwärmten Tropfens verschieden sind. Man kann auch annehmen (was auf dasselbe hinausläuft), daß die benachbarten Theilchen sich um so mehr von einander abstoßen, als die Temperatur erhöht ist. Nach dieser Hypothese wird jedes den Metalldraht berührende flüssige Theilchen von dem auf Seite der Wärmequelle liegenden kleinen Stück

\*) Annales de Chim. et Phys. XXIX. 57 et 107.



der Fläche mehr abgestossen, als von dem anliegenden Stück; woraus eine Summe kleiner Actionen entsteht, die alle trachten, den Tropfen von dem erwärmten Ende zu entfernen.

Bei diesen beiden Arten, die Erscheinung zu betrachten, ist es nicht nöthig vorauszusetzen, daß die gegenseitige Wirkung der Molekel sich auf merkliche Entfernungen ausdehnt. Einige andere Versuche des Hrn. Libri über denselben Gegenstand scheinen indess Abstossungen in Distanz anzuzeigen, so wie er beobachtet hat. Dessen ungeachtet wage ich nicht zu behaupten, daß sie diese Art von Wirkung darthun, obgleich ich ihr Daseyn auf einem andern Wege erkannt habe; weil die Abstossungen durch Wärme (*les repulsions calorifiques*), für Abstände von einigen Millimetern schon so schwach sind, daß ich schwerlich glaube, sie seyen fähig, die Reibung des flüssigen Tropfens gegen die Oberfläche des Drahtes zu überwinden.

Um gewisse Hypothesen zu bewahrheiten, hatte ich schon seit langer Zeit und vergeblich versucht, eine kleine Scheibe Rauschgold, welche an dem Ende eines sehr leichten, an einem Seidenfaden horizontal aufgehängten, Stäbchens befestigt war, im Vacuo, durch die im Brennpunkt einer Loupe vereinigten Sonnenstrahlen zu bewegen. Ich hatte mir seitdem vorgenommen, zu versuchen, ob diese bewegliche Scheibe nicht durch einen nebenwähr angebrachten erhitzten Körper abgestossen werde; allein ich würde ohne Zweifel noch lange gesäumt haben, diesen Entwurf zur Ausführung zu bringen, wenn nicht Herr Libri mir seine interessanten Beobachtungen mitge-

theilt hätte. Diese, indem sie mir den Erfolg wahrscheinlich machten, sind es, welche mich veranlaßten, diesen Versuch früher anzustellen.

Um ihn mit Bequemlichkeit anzustellen, befestigte ich an den beiden Enden eines sehr zarten magnetisirten Eisendrahtes, der an einem Seidenfaden hing, eine Scheibe von Rauschgold und eine andere Scheibe, die aus einem Glimmerblättchen ausgeschnitten war, um so mit demselben Apparat einen undurchsichtigen und einen durchsichtigen Körper prüfen zu können. Der feste Körper, welcher die Drehwage abstoßen sollte, war eine Scheibe von Rauschgold. Die Glasglocke, welche den Apparat bedeckte, machte ich mit Sorgfalt luftleer; die Elasticität des zurückbleibenden Gases betrug, nach Anzeige des Quecksilbers in der Eprouvette, kaum ein oder zwei Millimeter. Hierauf trug ich die Glocke in das Sonnenlicht und drehte sie so, daß der magnetische Eisendraht wenig aus der Richtung des magnetischen Meridians abgelenkt war, hinreichend indess, damit eine von den an seinen Enden befestigten beweglichen Scheiben einen leichten Druck gegen die feste Scheibe ausübte und mit dieser in Berührung blieb. Als der Apparat so angeordnet war, ließ ich die durch eine Loupe vereinigten Sonnenstrahlen bald auf die feste, bald auf die bewegliche Scheibe fallen, und sogleich entfernte diese sich plötzlich von der ersteren. Ich erhielt sie in Entfernung, und einige Mal selbst auf einen Abstand von einem Centimeter, indem ich fortfuhr eine der Scheiben zu erhitzen. Wenn ich die Loupe zurückzog, kam die Drehwage nicht augenblicklich mit dem fe-

sten Körper in Berührung, sondern sie näherte sich demselben allmählig, wobei sie kleine Oscillationen machte. Es ist sehr wahrscheinlich, daß, wenn ich dickere, und deshalb schwerer erkaltende, Körper angewandt hätte, diese Rückkehr zur anfänglichen Stellung noch langsamer geschehen wäre.

Es hat mir geschiene als wäre die durchsichtige Scheibe etwas weniger abgestoßen worden, als die Scheibe von Haufschgold. Ich habe auch bemerkt, daß die vortheilhafteste Art, die Körper zu erhitzen, um sie im *Maximo* der Entfernung zu erhalten, war: den Brennpunkt der Loupe auf eine der betrachteten Flächen zu bringen. Ich nehme nicht an, daß diese Wirkung von der Reflexion herrühre, sondern nur davon, daß man auf diese Art die Fläche, welche die Repulsivkraft ausüben muß, ein wenig stärker erhitzt.

Um mich zu versichern, daß diese Erscheinungen nicht von der wenigen, unter der Glocke zurückgebliebenen Luft- oder Dampfmenge veranlaßt worden seyen, ließe ich die Luft allmählig wieder eintreten. Da ich den Versuch wiederholte, als die Luft 15 oder 20 mal dichter war, wie zu Anfang, fand ich, daß die Stärke der Repulsion nicht merklich vergrößert ward, wie es der Fall hätte seyn müssen, wenn sie durch Bewegung der erhitzten Luft verursacht worden wäre. Es gab selbst in Bezug auf die feste Scheibe für die bewegliche Scheibe Lagen, bei welchen man keine so großen Ausweichungen erzeugen konnte, wie im *Vacuo*.

Ich habe versucht, ob die Zwischensetzung eines undurchsichtigen Schirmes, bestehend aus zwei durch einen kleinen Abstand getrennten Blättchen von Rauschgold, die abstossende Wirkung der festen Scheibe auf die bewegliche, wenn man eine von beiden erhitzt, aufgehoben würde; es schien mir, als verhindere der Schirm die Abstossung. Hebt er aber diese Wirkung völlig auf? Diese ist schwer durch dieses Mittel zu entscheiden, weil die Zwischensetzung des Schirmes nöthigt, einen ziemlich beträchtlichen Abstand zwischen der festen und der beweglichen Scheibe zu lassen, damit die Wärme der einen oder andern nicht zu geschwind sich dem Schirme mittheilt.

Vermöge der richtenden Kraft, welche den Stahl-  
draht in den magnetischen Meridian zurückzuführen  
strebt, kann der so eben beschriebene Apparat ge-  
braucht werden, um die Wärme - Abstossung (*Re-  
pulsion calorifique*) beider Körper in verschiedenen  
Entfernungen zu messen. Man könnte noch mit dem  
nämlichen Apparat mehrere andere interessante Ver-  
suche anstellen. Ich hätte gewünscht, daß diese No-  
tiz von ihnen die Resultate darböte, damit sie würdi-  
ger wäre, der Akademie mitgetheilt zu werden; allein  
diese Versuche erfordern Zeit und sind beschwerlich;  
weil man jedesmal, wenn der Apparat verändert wor-  
den ist, das Vacuum wieder herstellen muß. Ich hof-  
fe, daß Physiker, die mehr Geschick oder grössere  
Müsse haben, es nicht verschmähen, zu diesen Un-  
tersuchungen beizutragen, welche neue und merk-  
würdige Resultate versprechen, so wie vielleicht in

die Theorie der Ausdehnung der Körper durch die Wärme einiges Licht bringen werden.

*Zusatz 1.* Um diese Notiz zu vervollständigen, muß ich derselben meine Antwort auf den Einwurf eines berühmten Mathematikers hinzufügen, welcher mich fragte, ob ich gewiß sey, daß die Repulsionerscheinungen, mit denen ich die Akademie unterhalten habe, nicht von einer durch die Wärme entwickelten Elektricität erzeugt worden seyen.

In meinem Apparat stand der Metallstab, welcher die feste Scheibe trug, mittelst des Kupferrohres, das durch die Glasplatte hindurchging, auf der die Glocke ruhte, mit dem Boden in Verbindung; dergestalt, daß, wenn man die bewegliche Scheibe elektrisirt hätte, indem man auf sie den Brennpunkt der Sonnenstrahlen fallen ließ, sie stets von der festen Scheibe angezogen statt abgestossen seyn würde.

Man könnte auch nicht mit größerer Wahrscheinlichkeit annehmen, daß diese Erscheinungen von einer magnetischen Einwirkung herrührten; denn, wenn man die feste Scheibe magnetisirt hätte, indem man auf sie den Brennpunkt leitete, so würde sie zwar das eine Ende des Stahldrahtes abgestossen, aber auch das andere angezogen haben; während sie beide gleichmäßig abfiel. Im Allgemeinen schließt eine, unter verschiedenen und selbst entgegengesetzten Umständen *constante*, Repulsion die Annahme einer elektrischen oder magnetischen Wirkung aus.

Als ich den vorhin erwähnten Versuch mit dickeren Scheiben wiederholte, schien mir die Repulsiv-

kraft nicht merklich vermehrt zu seyn. Wenn man diese Beobachtung als genau, und die Temperaturen in beiden Fällen als gleich annimmt, so könnte man daraus schliessen, daß die Kraft, welche die Magnetnadel ablenkt, bloß von der Gröſſe der Oberflächen abhängt, und nicht von allen in der Masse der erhitzten Scheibe begriffenen Theilchen ausfließt. Durch Versuche mit Körpern von verschiedener Natur und namentlich mit durchsichtigen Körpern, deren Dicke man variiren läßt, wird es möglich seyn, zu bestimmen, bis zu welchem Grad sie die repulsiven, von der Temperaturerhöhung herrührenden, Wirkungen aufheben.

Wenn die bewegliche Scheibe ein wenig dick ist, und man ihre äußere Oberfläche erhitzt, so geschieht es oft, daß sie lange Zeit mit der festen Scheibe in Berührung bleibt, und gegentheils sich von dieser entfernt, wenn man die Loupe entfernt. Dies rührt wahrscheinlich her von einem großen Unterschiede zwischen der Temperatur der beiden Flächen der beweglichen Scheibe, woraus erfolgen könnte, daß diejenige Fläche, welche die Sonnenstrahlen empfangt, eben so stark von den Wänden der Glocke abgestoßen würde, als die andere Fläche es von der festen Scheibe wird. Uebrigens stelle ich diese Erklärung nur mit Mißtrauen auf, da ich nicht Zeit gehabt habe, sie durch neue Versuche zu bewahrheiten.

*Zusatz 2.* Neue Versuche haben mich belehrt, daß man für die besonderen Erscheinungen, welche dicke Platten zeigen, die eben gegebene Erklärung

nicht zulassen kann, denn wenn, wie ich annahm, die von den Sonnenstrahlen getroffene Seite der Scheibe eine merkliche Repulsion von der benachbarten Wand der Glocke erlitte, so würde man auch die Magnetnadel ablenken können, wenn man den Brennpunkt der Loupe auf die andere von der festen Scheibe entfernte bewegliche Scheibe brächte. Dieses findet aber nicht Statt.

Mit kupfernen Centimenstücken (*pièces de cuivre d'un centime*), die an den Enden des Stahldrahtes aufgehängt waren, erhielt ich sehr merkliche Wirkungen von Attraction. Als ich die Sonnenstrahlen auf die Oberfläche der beweglichen Scheibe brachte, welche auf Seite der festen Scheibe lag, näherte sie sich der letzteren und legte sich an dieselbe, gleich als wenn sie von dieser angezogen würde. Diese Anziehung war ohne Zweifel nur durch eine Entwicklung von Elektricität veranlaßt; denn die auf der andern beweglichen Scheibe vereinigten Sonnenstrahlen erzeugten keine merklichen Wirkungen, obgleich der Stahldraht eine metallische Verbindung zwischen den beiden aufgehängten Scheiben darbot.

Ich habe verschiedene Wirkungen dieser Art unter mehreren andern Umständen beobachtet; aber ich habe diese sonderbaren Erscheinungen noch zu wenig erforscht, um eine genaue und allgemeine Beschreibung von ihnen geben zu können. Ich kann nur sagen, daß die bis jetzt gemachten Versuche mich in der Meinung bestärken, daß die von der Wärme erzeugten Repulsionen, und selbst die At-

tractionen, nicht von Entwicklung einer *elektrischen Spannung* herrühren; und wenn sie von einem Zustand einer momentanen Emanation der erhitzten Scheiben abhängen, so hat es mir wenigstens erschienen, daß die Vertheilung des Magnetismus hier besonderen Gesetzen folgte.

---

## VIII.

### *Leuchtender Schneefall am Lochawe:*

---

Gegen das Ende des Märzmonates im Jahr 1813 ereignete sich am Lochawe in Argyleshire ein Schneefall, der, von denen, die ihn erlebten, die Abergläubigen in Unruhe und die Neugierigen in Verwunderung versetzte. Einige Gentlemen, welche am Morgen über den See fuhren, hatten gute Gelegenheit, das Phänomen zu beobachten. Während des Tages war es ruhiges schönes Wetter; als sie aber vom Ben Cruachan zu Hause kehrten, wurde der Himmel dunkel, weshalb sie dann schneller dem Ufer zu ruderten, um dem drohenden Sturm zu entgehen. In wenig Minuten wurden sie jedoch von einem Schneeschauer eingeholt und unmittelbar darauf zeigte der See, welcher spiegelglatt war (was of glassy smoothness), ihr Boot, ihre Kleider und die ganze Umgebung eine leuchtende Oberfläche, was eine ungeheure Feuer-



masse bildete. Die dem Wetter ausgesetzten Theile ihres Körpers hatten in dieser Hinsicht nichts Besonderes; sie alle schienen dem Auge zu brennen, obgleich man keine Wärme fühlte. Als sie ihre Hände auf schmelzenden Schnee legten, haftete die leuchtende Materie diesen eben so gut an, als die Feuchtigkeit, und diese Eigenschaft verlor der Schnee selbst nach 12 oder 15 Minuten nicht. Am Abend wurde es wieder mild und ruhig, doch bedeckte sich der Himmel und es war sehr dunkel. Die Bewohner jener Gegend hatten vorher nie eine ähnliche Erscheinung erlebt und viele von ihnen sahen darin einen Vorboten von großem Unglück, das ihr Bergland treffen werde. (Ed. Ph. J. XII 405.)

---

IX.

*Ueber das Vorhandenseyn des Jod's im Mineralreiche;*

von

Hrn. VAUQUELIN \*).

Das Jod hat man bisher nur in einigen Pflanzent und Mollusken des Meeres angetroffen; jedoch hat Hr. Cantu, Professor der Chemie zu Turin, neuerdings einige Spuren davon im Mineralwasser von Asti gefunden. Keiner, soviel ich weis, hat indess Gelegenheit gehabt es in Mineralien zu finden \*\*).

Hr. Joseph Tabary, der mir vor einigen Wochen silberhaltige Mineralien zugeschickt hat, welche er von den Eingebornen im mittäglichen Amerika gekauft, und er selbst in der Gegend von Mexico, in ei-

\*) Annal. de Chim. et Phys. XXIX. 99.

\*\*) Indess hat doch schon Hr. Hofrath Fuchs dasselbe im Steinsalz von Hall in Tyrol gefunden (Buchners Repertor. XIV. 276. Schweigg. Journ. XXXVII. 445), und dass es auch in der Quelle von Sales in Piemont, in den Salzfoolen von Halle und Salze vorkommt, haben Angelini (Gilb. Ann. LXXIII. 334), Hr. Dr. Meissner und Hr. Apoth. Krüger nachgewiesen. Dass sich auch eine Spur desselben in dem Wasser der Ferdinandsquelle des Marienbades befindet, haben die Leser oben S. 269 aus der Analyse des Hrn. Berzelius gesehen.

inem Umkreis von 25 Lieues gesammelt hatte, um darin die Menge des Silbers und die des Goldes zu bestimmen, wenn das letztere sich darin befände — gab mir die glückliche Gelegenheit, die Entdeckung zu machen, mit der ich heute die Ehre habe die Akademie zu unterhalten.

Das eine dieser Mineralien, genannt: *argent vierge de serpentine* (gediegen Silber aus Serpentin), dessen physikalische Eigenschaften sind: 1) eine weisse Farbe auf der durch Reiben polirten Fläche, die Körner von metallischem Silber zeigte; 2) ein blättriger Bruch von gelblich grüner Farbe, mit einigen schwarzen Theilen und Theilen von metallischem Silber — ist dasjenige, in welchem ich Jod gefunden habe.

Zwanzig Gramm dieses Erzes, mit Salpetersäure behandelt, wurden unter Aufbrausen und Entwicklung von salpetrigsaurem Gase bis zu Ende angegriffen. Nachdem man die Flüssigkeit hinlängliche Zeit gekocht und darauf mit Wasser verdünnt hatte, zeigte sie zwei Substanzen: eine, sehr schwere, die sich schnell zu Boden setzte, und eine andere, leichte, die lange in der Flüssigkeit schwebend blieb. Sie wurden durch Abgiessen von einander gesondert, gewaschen und getrocknet. Die erste, welche 6,42 Grm. wog, schmolz mit Leichtigkeit vor dem Löthrohr, indem sie eine purpurfarbene Flamme ausstieß und nach Verlauf einer gewissen Zeit erschien eine Silberkugel in der Mitte einer geschmolzenen Materie, die sich nach Art des Chlorbleies auf der Kohle ausbreitete. Die Ränder der Kohle waren mit einem gelben Pulver überzogen. Die andere Materie, welche braun

war, wog 2,70 Grm. Sie entzündete sich durch Erhitzung, indem sie einen Geruch von schwefliger Säure aushauchte, und ließ als Rückstand Schwefelblei, gemischt mit ein wenig Eisen, das 1,58 Grm. wog.

Die erste, 6,42 Grm. wiegende Substanz, durch Hülfe der Wärme mit Salzsäure behandelt, theilte dieser eine rothbraune Farbe mit und erzeugte ein leichtes Aufbrausen mit einem Geruch nach Chlor. In dem Maasse, als die Temperatur stieg, wurde dieses Aufbrausen lebhafter, und bald entwickelte sich eine schön violette Farbe; man nahm sogleich das Gefäß vom Feuer, um die violette Materie nicht zu verlieren. Es blieb am Boden der Säure eine gelbe Materie, die graue Theilchen enthielt, welche sich in dem warmen Wasser auflösten, womit diese Substanz gewaschen wurde.

Dieses Wasser hatte eine rothbraune Farbe und die Eigenschaft erlangt, die Auflösung des Stärkemehls schön blau zu färben. Nachdem zu mehreren Malen Wasser über die Materie gegossen war, wurde sie mit Alkohol gekocht, der seinerseits sich viel intensiver färbte, und gleichfalls die Fähigkeit erlangte, mit Stärkemehl eine blaue Verbindung zu geben.

Indem ich vermuthete, ohne indess daran zu glauben, da mir die Sache zu ungewöhnlich schien, daß dieser violette Dampf von Jod erzeugt worden sey, unterwarf ich die zuvor erwähnte salzsaure Auflösung der Destillation, nachdem ich dieselbe zuvor mit Wasser verdünnt hatte. Ich sah mit Vergnügen meine Vermuthung sich verwirklichen, denn in der That erhoben sich bald violette Dämpfe und krySTALLISIRTEN

an den Wänden der Verlängerung und des an der Retorte vorgelegten Ballons in der Nadelform und der Farbe, welche dem Jod eigen sind; die Säure entfärbte sich indess nicht gänzlich.

Obgleich die gelbe Substanz einige Augenblicke mit Salzsäure gekocht wurde, so war sie dennoch nicht ganz zersetzt; denn als ich 2,38 Grm. mit 2 Grm. Kali schmolz und die Masse mit Wasser wusch, erhielt ich eine alkalische Lauge, die mit Schwefelsäure gesättigt und mit Stärkemehl-Lösung gemischt, auf Zusatz von einigen Tropfen Chlorlösung, ein schönes Blau gab. Dasjenige, was sich nicht in Wasser löste, war ein Pulver von metallischem Silber und wog 1,63 Grm.

Nachdem ich durch die vorhergehenden Versuche von der Gegenwart des Jods in dem Silbererze überzeugt war, suchte ich dasselbe auf einem mehr directen Wege zu erhalten, der erlaubte, die Menge desselben zu bestimmen und die Art der Verbindung, in welcher diese Materie sich befindet, zu erkennen.

Dem zufolge erhitzte ich 5 Grm. des gepulverten Minerals mit 2 Grm. Aetzkali und ein wenig Wasser, um die Mengung zu erleichtern. Als die Substanz in einiger Zeit roth geworden war, rührte ich sie in Wasser ein, und nachdem dieses abgegossen war, wusch ich den Rückstand, bis er nicht mehr alkalisch war. Dieser Rückstand war von einem schmutzigen Gelb und wog 4,46 Grm. Ich werde sogleich auf ihn zurückkommen.

Ein Theil der alkalischen Lauge mit Salpetersäure gesättigt, nahm eine gelbe Farbe an, und hatte die Eigenschaft, das Stärkemehl zu bläuen, wenn man

einige Tropfen Chlorlösung zusetzte; auch wurde sie schwarzbraun durch salpetrige Säure, und roth durch salpetersaures Quecksilber niedergeschlagen.

Die 4,46 Grm. der nach Einwirkung des Kalis übrig gebliebenen Substanz wurden hierauf mit verdünnter Salpetersäure behandelt und von dieser mit Aufbrausen gelöst; aber es blieb eine gelbliche Substanz, die der Farbe nach dem Chlorfilber glich. Getrocknet und getrocknet, wog diese Materie 80 Centigramme; sie wurde durch Wärme orangegelb und kehrte durch Erwärmung zum grünlichen Gelb zurück.

Ich habe mich versichert, daß diese Substanz Jodfilber war; dies beweist, daß das Alkali nicht die völlige Zersetzung dieser Substanz bewirkt hatte, obgleich es in Ueberschuß vorhanden war. Die Menge des von der Salpetersäure gelösten Silbers betrug 41,5 Centigramme.

Das Kali hatte also von 5 Grm. des Erzes 50 Centigramm fortgenommen, welche nichts anderes seyn konnten als Jod, und da ich überdies 80 Centigramm. Jodfilber bekommen hatte, in welchen, den neueren Chemikern zufolge, 42,5 Jod sind, so folgt, daß diese 5 Grm. Erz 92,50 Jod enthalten, was, mit 5 dividirt, 18,50 auf 100 des Erzes macht.

Es bleibt uns also kein Zweifel über die Gegenwart des Jods in dem besagten Silbererze. Dessen ungeachtet wollte ich wissen, ob man krySTALLISIRTES hydriodsaures Kali davon erhalten konnte. Zu dem Ende sättigte ich, mit Schwefelsäure, den Ueberschuß des Kalis, der in der zuvor erwähnten Lauge enthalten war, und nachdem diese zur Trockne verdampft

war, behandelte ich den Rückstand mit Alkohol von 30°, um das schwefelsaure Kali abzusondern. Ich verjagte hierauf den Alkohol, und die Mutterlauge, einer freiwilligen Verdunstung überlassen, lieferte Krystalle in 4 seitigen Prismen, die alle Eigenschaften des gewöhnlichen hydriodsauren Kalis besaßen.

Man wird also künftighin das Jod als eine der Elemente der Mineralien betrachten können, und diese wird ein Beweggrund für die Chemiker seyn, die Nachsichtung dieses Stoffes nicht zu verläumen, wenn sie metallische, und besonders silberhaltige, Mineralien untersuchen; denn gleichwie das Chlor, übt das Jod eine große Einwirkung auf das Silber aus. (Hr. Vanquelin stellt am Schlusse dieses einige Betrachtungen über die Frage an, mit welchen Stoffen das Jod hier verbunden anzunehmen sey. Die Beantwortung kann aber nur von einer strengeren Analyse erfolgen, und mag daher hier ausgeschlossen bleiben. P.)

# ALLE,

DR. WINCKLER.

Zeit der Beob.	Baromet. bei 10° Re. periser	Wind	Wetter	Thermomestograph			Wasser- Stand der See	Uebersicht d. Witterung	
				Tag	Min. vorher	Max. Tags		Tag	Witterung
1	8 53.5	65	N. 2	1	2.0	10.8	4 6	Wetter	1
	12 52.4	60	N. 2	2	7.0	13.6	4 2.5	schön	14
	4 52.10	59	N. 2	3	7.5	14.7	4 2.5	verm	11
	6 52.12	58	N. 2	4	12.0	15.8	4 2	trüb	5
	10 52.12	58	NW. 2	5	9.0	14.2	4 2	Hühersch	1
				6	2.5	13.2	4 6	Regen	8
2	8 53.62	62	unw. 2	7	6.5	11.3	4 6	Gewitter	5
	12 53.91	61	unw. 2	8	9.1	17.3	4 6	windig	10
	4 54.30	59	unw. 2	9	10.0	16.9	4 6	stürmisch	5
	6 54.94	58	unw. 2	10	10.5	17.4	4 7		
	10 55.8	57	unw. 2	11	8.8	19.4	4 5		
				12	9.7	20.3	4 7		
3	8 54.54	54	unw. 2	13	10.0	20.7	4 7		
	12 55.24	54	unw. 2	14	9.7	21.9	4 7		
	4 55.14	53	unw. 2	15	10.7	24.4	4 7		
	6 55.85	52	N. 2	16	11.2	25.1	4 7	heiter	11
	10 55.72	51	N. 2	17	10.2	25.8	4 6	schön	5
				18	13.5	26.0	4 6	verm	7
4	8 55.6	51	unw. 2	19	13.0	25.3	4 5	trüb	2
	12 55.6	50	NW. 2	20	13.5	22.3	4 5	Regen	1
	4 55.8	49	NW. 2	21	9.5	17.3	4 5	Blitz	1
	6 55.44	48	NW. 2	22	10.2	15.1	3 11.5	windig	5
	10 55.6	47	N. 2	23	9.2	13.9	4 0	stürmisch	1
				24	7.7	17.8	4 5		
5	8 55.0	46	unw. 2	25	7.2	19.1	4 0		
	12 55.8	45	N. 2	26	9.0	17.3	3 9		
	4 55.8	44	N. 2	27	5.1	18.3	4 0		
	6 55.4	43	N. 2	28	5.3	18.6	4 0		
	10 55.5	42	NW. 2	29	10.4	19.7	4 9	Mgrrth	14
				30	8.5	18.4	3 11.5	Abtrh	19
				31	+10.1	+14.2	3 11.5		
6	8 54.8	41	NW. 2	Sum			135' 0" 6		
	12 54.5	40	unw. 2	Mittl			4.43		
	4 54.5	39	unw. 2						
	6 54.1	38	unw. 2						
	10 53.8	37	unw. 2						
				Min					
7	8 53.72	36	N. 2						
	12 53.5	35	unw. 2						
	4 53.5	34	SW. 2						
	6 53.24	33	unw. 2						
	10 53.4	32	N. 2						
				größte Veränd.					
				49.°3					
8	8 53.7	31	Hygr.	Barom.			Therm.	Hygr.	
	12 53.7	30	5 1071.2	Mittl 53.7			+15.0	67.0	unw
	4 53.6	29	7 1071.7	Max. 53.7			+14.3	98.55	N
	6 53.2	28	1 1068.1	Min. 53.2			+7.7	37.41	N
	10 53.1	27	0 1063.77	Veränd			16.28	60.91	
			5 10387.57						



heitr. Am 18. auf heit. Grde Cirrus, Nchmittags SW-Horiz. bel., darauf Cum., von Abds ab heiter. Am 19. heitr. Am 20. früh und Spät- tags hohe Cum. unten und oben Cirr. Str. über heit. Grund. Am 21. wolk. Bed. bisweil. offene Stellen, Vormittags löst diese sich in Cirr. Str. Mittags über heit. Grund ziehen, rings stehen Nchmittags Cum.; gegen breiten sich die Cirr. Str. mehr und mehr, die Cum. verschwinden und herrscht wolk. Decke, die den ganzen 22. fortbesetzt. Am 22. um 6 scharfe Regsch. Am 21. stand der Mond in seiner Eridnähe und am 27. Abds tritt das erste Mondsviertel ein.

Am 23. Morg. rings hohe Cum. und oben große Cirr. Str. Massen, wolk. Decke, die sich Abds erst bricht und später in N offen ist. Um 3 sch. und Abds einz. Tropfen. Am 24. früh wie gestern, Tags bed., während unten lagern, Cirr. Str. oben meist; Spt-Abds wolk. Decke. Am 25. Hälfte hoch bed., oben verwäsch. Cirr. Str., N frei, unter kl. Cum.; Tags dünne Cum. unten, oben Cirr. Str. auf heit. Grunde, Abds nur in W. n Zenith geöffnet, sonst wolkig bed. Am 26. Cirr. Str. auf heit. Grunde Cum., Nchmittags wolk. bed., Abds S offen und später heiter. Am 27. n heitr, S-Horiz. bel., N kl. Cum.; Mittags wechseln oben Cirr. Str. Massen re Stellen, unten stehen Cum., nach Mittag modif. sich letztere in erstere en geg. Abd in wolk. Decke zusammen; Spt-Abds löst diese sich auf und it. Stellen zeigen sich. Am 28. Tags oben sehr zerstreut auf heit. Grunde ., nur N war früh bed.; Abds heitr; Spt-Abds wie Tags, Statt N aber, i. Am 29. Tags wenig und in kl. Gruppen vereinte, doch unter sich ge- Cirr. Str. auf sehr heit. Grde und früh rings kl. Cum., Abds, heitr, Spt- e vorher, ums Zenith aber Cirr. Cum. 10 U. 50' Abds der Vollmond. Am 30. Morg. Horiz. bel., drüber einz. kl. Cirr. Str., sonst heitr, Tags bel.; Abds bildet sich Cirrus, dieser wird später unten dicht, modif. sich Str., die nach oben verwäschen sind. Am 31. Tags über in S u. SW r. Str., die Nchmittags nach oben verbreitet sind und etws hackigen Cirrus sich haben; früh und von Abds ab, heiter.

**des Monats:** heiss und trocken, mässige Winde, die anhaltend aus- sen. Geringe barometrische Variation, sein Stand meist hoch. Tempe- t auffallenden Wechsel.

en, bei den gastrisch-biliösen Krankheiten, sprach sich in diesem Monate der seine Rechte behauptet, und in vielen Fällen den Aderlass ersetzt. Hier wurde noch hin und wieder Scharlach, Windpocken, Keichhusten . d. gl.

---

# ANNALEN DER PHYSIK.

---

JAHRGANG 1825, ACHTES STÜCK.

---

## I.

*Ueber die Bestimmung der mittleren Wärme  
der Luft;*

VON

GUSTAV GABRIEL HÄLLSTRÖM \*).

---

Mannigfaltig sind die Umstände, welche in Betracht kommen, wenn man in Hinsicht auf natürliche Vorzüge entfernte Orte mit einander vergleichen will. Unter diesen sind die Verschiedenheiten im Klima von so ausgezeichnetem Einfluß, daß man auf sie vor Allem die Aufmerksamkeit am häufigsten und mit Recht zu lenken pflegt. Und obgleich auch dabei mehrere verschiedene Verhältnisse, als von Wichtigkeit und deshalb Berücksichtigung verdienend angesehen werden können, so hat man doch vor ihnen allen die Unterschiede in der Luftwärme verschiedener Orte ins Auge gefaßt. Aber auch diese können auf verschiedene Weise betrachtet werden, je nachdem sie als mehr oder weniger bestimmte Be-

\*) Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. År. 1824, p. 217.

zeichnungen der klimatischen Verhältnisse anfieht. So hat man zu Beurtheilung derselben entweder den Vergleich zwischen den Extremen der Kälte und Wärme verschiedener Orte gewählt, in Voraussetzung, daß die Natur sich gleichsam am deutlichsten in ihren vorzüglichsten Kraftäußerungen ausprechen werde, oder auch: man hat die ganze Masse der Wärme, zur leichtern Anschauung in der Mittelzahl ausgedrückt, in Betracht gezogen und zu dem gesuchten Resultat mehrere auch sonst weniger merkliche Verhältnisse mitwirken lassen, in der Ueberzeugung, daß man das wahre Ganze treffen werde, wenn man es aus allen seinen Bestandtheilen zusammensetze. Gleichwie man aber nicht zu dem Schlusse berechtigt ist, daß ein unbekanntes Land hoch sey, weil man in Entfernung davon ein oder mehrere Bergspitzen sich erheben sieht, oder umgekehrt, daß es niedrig sey, weil einige Stellen sich wie ein tiefes Thal zu senken scheinen; ebenso bleibt auch die Beurtheilung der Wärme, ihrem ganzen Umfange nach, wenn man sich bloß auf die Beobachtungen der Extreme beschränkt, unzuverlässig, um so mehr, als in Uebereinstimmung mit dem, was Cotte und v. Humboldt bemerkt haben, die höchste Wärme an verschiedenen, hinsichtlich des Klimas sehr ungleichen Orten überall nahe dieselbe ist. Ohne Zweifel wird deshalb, obgleich auch die Kenntniß der Extreme von Interesse ist, der Vergleich zwischen dem Klima der Orte doch natürlicher und richtiger durch Auffuchung der daselbst Statt findenden mittleren Wärme gefunden.

Um zur Kenntniß der mittleren Wärme zu gelangen, sind, wie bekannt, schon lange an sehr vie-

len Punkten der bewohnten Erdoberfläche fleißig Thermometerbeobachtungen angestellt worden; man addirte alle gemachten Beobachtungen zusammen, um in der Mittelzahl derselben die gesuchte mittlere Wärme zu finden. Nichtsdestoweniger ist man bis jetzt ungewiß, ob es einen Ort gebe, für den mit befriedigender Sicherheit die mittlere Wärme bekannt sey; die Ursachen hiezu müssen theils in der Beschaffenheit der Beobachtungen selbst, theils in der Wahl der Zeit zu deren Anstellung, theils auch in der Art gesucht werden, nach welcher man sich derselben bedient. Durch Vernachlässigung der Umstände, welche in dieser Frage wesentlich sind, hat man nicht selten die Wärmeangaben so unvollständig zusammengetragen, daß man zu einer wissenschaftlichen Behandlung des Gegenstandes auch mit aller Aufmerksamkeit kein befriedigendes Resultat mit Sicherheit aus ihnen ableiten kann.

Da es die Aufgabe ist, für einen ganzen Tag und hernach für einen ganzen Monat und für ein ganzes Jahr die mittlere Wärme aufzufinden, so scheint es natürlich zu seyn, daß dies am besten gelingen werde, wenn man sich Beobachtungen für alle Stunden des Tages und für alle Tage im Jahre verschaffe. Da dieses aber nicht gut möglich ist, so muß es hauptsächlich darauf ankommen, welche Tageszeit man für die Beobachtungen zu wählen, und wie man sich der Beobachtungen zur Bestimmung der mittleren Wärme zu bedienen habe. Als die wissenschaftlichen Behörden in Schweden und Finnland durch eine Königliche Verordnung vom 19. Mai 1785 eingeladen wurden, meteorologische Beobachtungen anzustellen

und sie jährlich der K. Akademie d. Wissenschaften in Stockholm einzusenden, war zugleich in dem von der K. Akademie herausgegebenen und von dem Könige genehmigten Formulare vorgeschrieben, daß die Thermometerbeobachtungen um 6 Uhr Morgens, 2 Uhr Nachmittags und 10 Uhr Abends gemacht werden müßten. Diese Vorschrift, wenn sie, wie gewöhnlich, gebraucht wird, um aus jenen drei Wärmeangaben das arithmetische Mittel als mittlere Wärme zu suchen, wäre in der Natur der Sache begründet, wenn man gewiß seyn könnte, daß der Ueberschuß der Mittagswärme über die mittlere Wärme beständig eben so groß sey, als das, was zu dieser an der Summe der Wärme der beiden andern Beobachtungszeiten fehlt. Man hat aber Ursache hieran zu zweifeln, um so mehr, als die Zeit der niedrigsten Temperatur, nach der Jahreszeit oder nach der Zeit des Sonnenaufganges verschieden ist, wogegen die höchste Wärme, das ganze Jahr hindurch, täglich nahe um 2 Uhr Nachmittags eintrifft. Man darf daher nicht unbedenklich die alte Regel zur Berechnung der mittleren Wärme befolgen, und es verdient aufs Neue untersucht zu werden, ob entweder sie oder eine andere am nächsten zur Wahrheit führt.

Um das Gesetz dieser Erscheinungen im Allgemeinen kennen zu lernen, würde man am sichersten verfahren, wenn man das Verhalten derselben in allen Veränderungen beobachtete; so oft sich dieses aber nicht bewerkstelligen läßt, ist es nothwendig, nur diejenigen Beobachtungen zu wählen, welche das Phänomen bestimmen und charakterisiren. Finden sich unter ihnen solche, welche innerhalb bestimmter Perio-

den ein Maximum und Minimum zeigen, so kommt es hauptsächlich darauf an, besonders diese Extreme kennen zu lernen, und sie in Verbindung mit andern bei einem gewissen Mittelstand zu betrachten; je mehr dieser so gewählten Beobachtungspunkte da sind, desto sicherer wird die Endbestimmung. Was die Wärmebeobachtungen im Specieillen betrifft, so ist es zur Kenntniß der täglichen Veränderungen der Wärme zuvörderst eben so nothwendig, den niedrigsten Stand derselben, welcher gewöhnlich bei Sonnenaufgang eintritt, aufzusuchen, wie den höchsten Grad, der um 2 Uhr Nachmittage Statt findet. Wenn man bloß die Werthe dieses Maximums und Minimums, mit rechtwinklichen Coordinaten, geometrisch konstruiren wollte, so daß auf der Abscissenlinie *ABC* (Fig. 1), welche die Beobachtungszeiten mißt, für die Zeiten bei *A* und *C*, die 24 Stunden von einander liegen, rechtwinkliche Linien *AD* und *CF* aufgetragen werden, proportional mit den daselbst Statt findenden niedrigsten Wärmen, gleichwie in *B* für die daselbst eintreffende höchste Wärme eine mit derselben proportionale Linie *BE*; so fände man das Resultat, daß die Wärme während des ganzen Tages durch die geraden Linien *DE* und *EF* bestimmt wird, welche das naturwidrige Verhältnisse zeigen, daß der Uebergang von der einen zur andern nicht in Stetigkeit geschieht. Wenn man, um dieser Unrichtigkeit zu entgehen, bedenkt, daß die Wärmelinie, deren Construction der Natur besser entsprechen soll, bei *D*, *E*, und *F* mit der Abscissenlinie *AC* parallel seyn muß; so sieht man, daß man eine solche Curve anzunehmen habe, welche bei den Punkten *A* und *C* gegen die

Abscissenlinie convex, bei dem Punkte *B* aber concav ist, und also ungefähr die Gestalt der Linie *DGHEKLF* besitzt. Diese kann aber mehr oder weniger gekrümmt seyn, entweder wie die genannte Linie *DGHEKLF*, oder wie eine andere *DMNEOPF*, weil die angegebenen Bedingungen sie nicht näher bestimmen. Eben so wenig hat man hinreichende Nachweisung über einen gegebenen Punkt zwischen dem Maximum und Minimum der Wärme, wie z. B. über *Q* zwischen *D* und *E*, oder *R* zwischen *E* und *F*. Diese bestimmen wohl zum Theil die mehr oder weniger eingebogene Lage der krummen Linie, können aber auch angesehen werden als Durchschnittspunkte zweier oder mehrerer unbestimmten Curven *DGQHEKRLF* und *DMQNEORPF*. Deshalb ist es nöthig, noch zwei andere Punkte auf jeder Seite des Maximums zu kennen, wie z. B. *H* und *K*. Aber auch diese 6 Beobachtungen für den Tag, wenn man nämlich dazu die Beobachtung in *F* rechnen will, welche zum folgenden Tag gehört, sind, wenigstens in praktischer Rücksicht, so hinreichend zu den Wärmebestimmungen, daß man ohne bedeutenden Fehler alle übrigen zu andern Tageszeiten aufgezeichneten Wärmeangaben entbehren kann. Mit Bedingung, daß eine von ihnen für die niedrigste Temperatur gilt, welche, wie schon bemerkt, um Sonnenaufgang anzunehmen ist, und eine zweite um 2 Uhr Nachmittags, als am Punkt der höchsten Wärme, aufgezeichnet ward, können die übrigen mit nahe gleichem Vortheil in Tageszeiten gemacht werden, die man zum Theil nach Bequemlichkeit wählen kann. Wenn man sich das ganze Jahr hindurch an feste Tageszeiten bin-

Man will, was als am Zweckmäßigsten zu betrachten ist; so scheinen 8 und 11 Uhr Vormittags, so wie 5 und 10 Uhr Abends, für unser Klima die passlichsten Stunden zu diesen Zwischenbeobachtungen zu seyn. Auf der Sternwarte zu Halle \*) wird die Temperatur gegenwärtig, schon seit einigen Jahren, beim Minimum um Sonnenaufgang, um 8 Uhr Vormittags, um 12 Uhr Mittags, so wie um 2, 6, und 10 Uhr Abends, auch ausserdem beim Maximum beobachtet. Dabei dürfte bloß bemerkt werden, daß die Beobachtung um 12 Uhr Mittags dem Maximum zu nahe liegt, und deshalb eine Beobachtung um 11 Uhr Vormittags vortheilhafter wäre. Die Beobachtungszeiten in Paris, nämlich: beim Minimum des Nachts, 9 Uhr Vormittags, 12 Uhr Mittags, 3 und 9 Uhr Nachmittags und ausserdem das Maximum. \*\*), können gleichfalls ein ziemlich zuverlässiges Resultat geben; aber der in dem vorhin genannten Formular für Schweden vorgeschriebenen täglichen Beobachtungen, sind zu wenig, als daß sie, für sich allein, zur Auffindung eines zuverlässigen Resultates dienen könnten.

Nachdem man solchergestalt mit Hülfe dieser Beobachtungen die Wärmelinien *DTEVF* (Fig. 2) nahe richtig, wenn auch nur empirisch, bestimmt hat, so ist die Fläche *ADEFC*, angesehen als die Summe aller möglichen, im Laufe des Tages beobachteten Wärme-Ordinaten *AD*, *BE*, *CF*, u. s. w. proportional mit der ganzen Summe der Wärme für den Tag, und wenn sie dividirt wird mit der Anzahl aller mög-

\*) Gilb. Annal. für 1820 und folgende Jahre.

\*\*) Annales de Ch. et Ph. T. L.



lichen Beobachtungen, welche Anzahl proportional ist mit der Abscissenlinie  $AC$ , so findet man die mittlere Wärme des ganzen Tages. Wenn aber  $AC = 1$  angenommen, und alsdann nach dem Flächenraum gefragt wird, so ist keine solche Division nöthig, und da dieser Flächenraum proportional ist mit der mittleren Wärme, so kommt es also zur Auffindung dieser darauf an, daß man den Flächenraum  $ADEFC$  finden könne.

Es war von dem für die Wissenschaften zu frühzeitig verlorenen Tralles eine sinnreiche Idee \*) die Linie der täglichen Wärme, gerechnet von dem vorhergehenden Minimum  $D$  bis zu dem nächstfolgenden  $F$ , welche beide als gleich groß angenommen werden können, als zusammengesetzt zu betrachten aus vier Parabeln:  $DT$  mit dem Scheitel in  $D$ ,  $ET$  und  $EU$  mit dem Scheitel in  $E$ , und  $FK$  mit dem Scheitel in  $F$ , welche von dem Punkte des Maximums  $E$  und den beiden Punkten des Minimums  $D$  und  $F$  ausgehend, sich in  $F$  und  $V$  begegnen. Diese Annäherung führt den Vortheil einer leichten Berechnung mit sich, wenn nur die Lage der Trennungslinie  $STUX$  bekannt ist. In Ungewissheit darüber schlägt Tralles vor, in die Formel einen solchen in der Nacht Statt findenden Wärmegrad einzuführen, daß ein Theil der Glieder verschwindet, und hiedurch die Formel bedeutend zusammengezogen wird. Er konnte indess aus Mangel einer ausreichenden Erfahrung keine allgemeine Regel für die Bestimmung derselben an-

\*) In den Abhandlungen der K. Akad. d. Wiss. zu Berlin aus den Jahren 1818, 1819. S. 413.

geben, sondern nahm dieselbe fast nach Goutdünken, ungleich für die verschiedenen Monate in Berlin an, und berechnete darnach für diesen Ort die Mittelwärme. Solchergestalt ist man auch durch seine Bemühungen, hinsichtlich der Art, die tägliche Mittelwärme zu berechnen, noch nicht von allem Zweifel befreit. Dies ist denn auch Ursache, falls man nicht Gelegenheit hat, viele Male am Tage zu beobachten, daß man sich mehr der Wahrheit nähert, wenn man die Mittelzahl von 3 Beobachtungen am Tage, um Morgen, Mittag und Abend, sucht, wie in älteren Zeiten gewöhnlich geschah, oder wenn man sich dazu bloß der kleinsten und größten Wärme am Tage bedient, wie es in neuern Zeiten gewöhnlich in England geschieht<sup>\*)</sup>. Es ist Zeit, sich aus dieser Ungewissheit herauszuarbeiten; in dieser Absicht wird auch in Paris und Halle zu öftern Malen am Tage beobachtet, wie oben gemeldet ist; und auch ich habe dieses, soweit es die Umstände erlaubten, für Abo zu vervollständigen gesucht; doch nicht länger als seit Juni-  
monat 1823.

Wenn gleich es ausgemacht ist, daß man auf diese Weise (durch Vervielfältigung der Beobachtungen) am sichersten zur Kenntniß der mittleren Wärme des Tages gelangt, so muß man doch bedenken, daß je mehr man die Arbeit für die Aufzeichnung der Wärmebeobachtungen vergrößert, desto eher auch die Beobachter ermüden, und die Zahl der Orte vermindert

<sup>\*)</sup> Vergleiche z. B. die Phil. Transact. für mehrere Jahre, so wie: the Climate of London by Luke Howard. Lond. 1812. Vol. II. p. 90.

wird, wo man auf diese Art beobachtet; es folgt hieraus, daß es für die Meteorologie ein bedeutender Gewinn seyn würde, wenn eine Methode entdeckt werden könnte, mittelst deren man sich auf eine befriedigende Art der Wahrheit zu nähern vermöchte und doch dabei nur eine mäßige Anzahl von Beobachtungen, je weniger desto besser, nöthig hätte. Dies ist die Absicht, weshalb ich die gegenwärtige Untersuchung unternommen habe, obgleich ich schon im Voraus mich veranlaßt sehe zu bemerken, daß das von mir erhaltene Resultat nur als eine vorläufige Bestimmung angesehen werden muß, weil es sich nicht völlig auf theoretische Gründe, sondern zum großen Theil auf empirische Data stützt. Es ist ein Versuch sich der Wahrheit zu nähern, soweit als die spärliche Erfahrung dazu verhelfen kann. Dies meliorare docebit, besonders wenn ich hoffen kann, durch diesen Aufsatz recht viele Beobachtungen zu veranlassen, die zur sicherern Darstellung in kommenden Zeiten mitwirken werden.

Indem ich dem von Tralles eingeschlagenen Wege folge, jedoch mit dem Bemühen, die Schwierigkeiten zu vermeiden, bei denen er stehen blieb, nehme ich an, daß die Linie der täglichen Wärme *DEF* (Fig. 2) bei *D* anfangt und aus den parabolischen Bogen *DT*, *TE*, *EV*, *VF* zusammengesetzt werde; *AD* und *CT* bezeichnen für zwei aufeinander folgende Morgen die kleinste Wärme bei Sonnenaufgang und können als gleich angesehen werden; *BE* die größte Wärme. Es ist klar, daß die Krümmung dieser Linie in der Gegend von *T* und *V*, wo die verschiedenen Parabeln sich begegnen, am geringsten seyn muß, und daß

man deshalb bei der Berechnung des Flächenraums der Parabeln nicht bedeutend fehlt, wenn auch die Lage der zuletzt genannten Punkte nicht immer ganz genau bestimmt wurde. Folglich wird die Linie  $STUVX$ , welche man als durch die Punkte  $T$  und  $V$  gehend annehmen kann, ohne bemerkbaren Fehler parallel gezogen werden können mit der Gränzlinie  $ABC$ , von welcher an die Wärmegrade gerechnet werden. Der gesuchte Flächeninhalt  $ADTEVFC$  ist alsdann:

$$\begin{aligned} &= AC \cdot AS + \frac{1}{3}TK \cdot EU - \frac{1}{3}TS \cdot DS - \frac{1}{3}VX \cdot FX \\ &= AC \cdot AD + AC \cdot DS + \frac{1}{3}TK \cdot EU - \frac{1}{3}DS (AC - TV) \\ &= AD + DS + \frac{1}{3}TK \cdot EU - \frac{1}{3}DS + \frac{1}{3}DS \cdot TV \\ &= AD + \frac{1}{3}DS + \frac{1}{3}TV (UE + DS) \\ &= AD + \frac{1}{3}DS + \frac{1}{3}TV (BE - AD) \end{aligned}$$

weil  $AC = 1$  und  $FX = DS$ .

Wenn daher die gesuchte Mittelwärme des Tages mit  $\nu$  bezeichnet wird, die kleinste Wärme  $AD = CF = m$ , und die größte Wärme  $BE = M$ , so wird

$$\nu = m + \frac{1}{3}DS + \frac{1}{3}TV (M - m)$$

Hier kommt es also darauf an, die bestimmte Wärme zu den noch unbekannten Größen  $DS$  und  $TV$  zu finden, und da dieses nicht nach theoretischen Grundsätzen geschehen kann, so habe ich das Resultat genommen, was die Erfahrung zunächst zu geben schien und wenigstens bis weiteres und approximativ Genüge thun muß. In dieser Absicht habe ich, wie oben angeführt ist, die in Paris, Halle und Åbo gemachten Beobachtungen mit einander verglichen und nach ihnen, mit Beachtung der Zeit des Sonnenaufgange, als den Punkt der niedrigsten Wärme, die Wärmelinien

für jeden Monat gezeichnet. Bei Anfertigung einer solchen Construction sieht man gar leicht, daß je größer die Anzahl der dazu beitragenden Beobachtungen ist, desto mehr die Anomalien verschwinden, welche von zufälligen Veränderungen herrühren. Aus diesem Grunde sind die Pariser Linien, welche auf 8 jährigen (1816—1823) Beobachtungen beruhen (für die Monate Januar und Februar sind auch die vom Jahre 1824 gebraucht), wie es scheint, meist regelmäßig; nächst die von Halle, welche auf 4 jährigen Beobachtungen (1820—1823) beruhen. Dabei ist indeß zu bemerken: 1) daß die Angaben für Juni, Juli, August 1823 fehlen; 2) daß vom Januar bis Juni 1820 die Angaben des Minimums fehlen und durch Interpolation nach den übrigen Unterschieden des jährlichen Minimums und den Angaben für 8 Uhr Morgens berechnet sind, und 3) daß die Beobachtungen des Maximums nicht immer gebraucht worden sind, weil sie, zu groß gegen die übrigen, eine solche Abweichung von dem Gesetze der Stetigkeit zeigen, daß es sehr wahrscheinlich ist, die Thermometer für das Maximum seyen fehlerhaft oder das Lokal leide etwas an direct auffallendem Sonnenlicht. Die Linien für Abendlich sind nach den Beobachtungen eines Jahres (von und mit Juni 1823, bis und mit Juli 1824) errichtet; doch sind hievon die Beobachtungen in den fast beständig wolkigen Monaten: September, October, November, December, Januar und Februar lieber ausgeschlossen worden, da für sie die Angabe des Minimums der Wärme fehlt. Damit das mit diesen Curven vorgenommene empirische Verfahren gebührend beurtheilt werden könne, mögen hier die gebrauch-

ten Mittelwerthe der Wärme angeführt seyn, reducirt auf das 100theilige Thermometer, worin alle weiterhin vorkommenden Wärmeangaben aufgeführt werden.

*P a r i s.*

	Minim.	9 Uhr M.	12 Uhr	Maxim.	3 Uhr N.	9 Uhr N.
Januar	+ 0°,9	+ 2°,3	+ 4°,9	+ 4°,9	+ 4°,5	+ 2°,5
Febr.	1,6	3,6	6,2	7,0	6,7	3,8
März	3,3	6,9	9,5	10,2	9,7	6,1
April	5,8	11,5	14,1	15,1	14,5	9,7
Mai	9,2	15,4	17,7	18,7	17,8	13,0
Juni	11,9	18,3	20,7	21,6	20,9	15,9
Juli	13,2	19,6	21,8	22,6	21,8	16,8
August	13,5	19,7	22,2	23,1	22,5	16,7
Sept.	11,3	16,4	19,3	20,0	19,5	14,2
Oct.	7,1	10,4	13,7	14,6	14,1	9,9
Nov.	4,7	6,4	8,9	9,5	9,2	6,6
Dec.	1,5	2,7	4,7	5,3	4,9	3,1

*H a l l e.*

	Minim.	8 U. M.	12 U.	2 U. N.	6 U. N.	10 U. N.
Januar	+ 4°,4	— 3°,7	— 1°,8	— 1°,5	— 2°,4	— 3°,0
Febr.	— 1,5	— 0,1	+ 2,8	+ 3,3	+ 1,7	+ 0,5
März	+ 0,1	+ 2,8	6,7	7,3	5,4	3,6
April	4,6	8,0	12,4	13,2	11,6	8,2
Mai	7,9	11,8	15,3	16,0	14,6	11,0
Juni	8,6	13,2	16,3	17,2	16,1	12,4
Juli	11,2	15,9	18,6	19,3	17,8	14,2
August	11,5	15,9	19,9	20,4	19,0	15,3
Sept.	8,8	11,5	15,3	15,9	14,1	11,4
Oct.	4,8	6,8	11,4	12,2	9,8	7,9
Nov.	+ 0,8	+ 2,6	5,6	6,2	4,6	+ 3,2
Dec.	— 2,3	— 0,8	1,2	1,5	0,2	— 0,6

	Minim.	8 U. M.	11 U. M.	2 U. N.	5 U. N.	10 U. N.
Januar	*)	— 2°,2	— 1°,5	— 1°,0	— 1°,8	— 2°,1
Febr.	*)	— 3,1	— 1,7	— 0,8	— 1,6	— 2,8
März	— 6,6	— 3,7	— 0,2	+ 1,2	— 0,3	— 2,4
April	— 1,6	+ 4,2	+ 7,0	8,7	+ 6,6	+ 2,2
Mai	+ 2,8	8,9	11,5	13,0	10,6	6,2
Juni	8,4	16,3	18,5	20,6	18,4	13,3
Juli	11,0	16,8	18,9	20,0	18,3	14,0
August	10,0	16,3	18,6	19,4	17,7	13,7
Sept.	*)	11,3	13,3	13,7	11,3	9,1
Oct.	*)	8,7	10,4	10,9	9,4	8,1
Nov.	*)	+ 0,1	+ 1,5	+ 1,6	+ 0,9	+ 0,4
Dec.	*)	— 1,2	— 1,1	— 1,0	— 1,3	— 1,4

\*) Kränklichkeiten verhinderten diese Aufzeichnungen, welche außerhalb der Wohnung geschehen mußten.

Die Curven, dreißig an der Zahl, welche nach diesen Beobachtungen aufgezeichnet wurden, sind nahe einander gleich und stimmen darin überein, daß man ohne bedeutenden Fehler annehmen kann  $AC : TV :: 24 : 14$  oder  $TV = \frac{7}{2}$  weil  $AC = r$ . Dagegen scheint  $DS$  eine Funktion von  $M - m$  zu seyn und für verschiedene Orte, besonders aber für verschiedene Jahreszeiten, verschiedene Werthe zu besitzen, die durch Beobachtungen bestimmt werden müssen.

Was in dieser Hinsicht zunächst Paris betrifft, so müssen, weil für Halle und Åbo die Beobachtungen um 2 Uhr Nachmittags statt des Wärme-Maximums gebraucht wurden, auch für Paris die nämlichen Beobachtungszeiten angewandt werden, um einen sichern Vergleich zu erhalten. Es kann um so eher geschehen, als die Unterschiede von dem Maximum daselbst

sehr klein sind. Die Beobachtungen für diesen Ort geben alsdann folgendes Verhältnisse:

	$M - m$	$DS$		$M - m$	$DS$
Jan.	3,9	1,1	Juli	9,0	3,0
Febr.	5,3	1,4	Aug.	9,1	2,7
März	6,8	2,3	Sept.	8,4	2,5
April	9,0	3,2	Oct.	7,4	1,9
Mai	9,1	3,2	Nov.	4,7	1,3
Juni	9,4	3,5	Dec.	3,7	1,0

Hierdurch wird der Vergleich zwischen  $M - m$  und  $DS$  leicht gefunden. Weil aber in diesen empirischen Werthen wahrscheinlich zufällige Anomalien vorkommen, so ist es um sie fortzuschaffen am sichersten; beide Reihen nach der Methode der kleinsten Quadrate zu berechnen. Wenn die Ordnungszahl (antals numer) für den einzelnen Monat  $= n$  ist, so findet man:

$$M - m = 1,345 + 2,530 \cdot n - 0,1965 \cdot n^2$$

$$DS = 0,153 + 0,966 \cdot n - 0,0771 \cdot n^2$$

Führt man die Rechnung nach dieser Formel aus, und bezeichnet mit  $\varepsilon''$  den wahrscheinlichsten Beobachtungsfehler in jeder einzelnen Bestimmung, so giebt dieselbe  $\varepsilon'' (M - m) = 0,231$  und  $\varepsilon'' (DS) = 0,174$ , und man findet:



## für Paris

	$M - m$	$DS$	$\frac{M - m}{DS}$	$\epsilon'' \left( \frac{M - m}{DS} \right)$
Januar	3,68	1,04	3,54	0,63
Februar	5,62	1,78	3,16	0,34
März	7,17	2,36	3,04	0,24
April	8,33	2,78	3,00	0,21
Mai	9,08	3,07	2,96	0,18
Juni	9,45	3,18	2,97	0,18
Juli	9,43	3,14	3,01	0,18
August	9,01	2,95	3,06	0,20
September	8,20	2,61	3,14	0,23
October	7,00	2,11	3,32	0,29
November	5,40	1,45	3,73	0,47
December	3,41	0,65	5,25	1,45

Die Beobachtungen in *Halle* geben:

	$M - m$	$DS$		$M - m$	$DS$
Jan.	2,9	1,1	Juli	8,1	3,6
Febr.	4,8	1,9	Aug.	8,9	4,2
März	7,2	3,2	Sept.	7,1	2,6
April	8,6	3,5	Oct.	7,4	2,4
Mai	8,1	3,4	Nov.	5,4	1,9
Juni	8,6	4,3	Dec.	3,8	1,6

woraus gefunden wird:

$$M - m = 1,27 + 2,331 \cdot n - 0,1763 \cdot n^2$$

$$DS = 0,23 + 1,120 \cdot n - 0,0869 \cdot n^2$$

so wie:  $\epsilon'' (M - m) = 0,33$  und  $\epsilon'' (DS) = 0,26$

Die Berechnung giebt hiernach:

	$M - m$	$DS$	$\frac{M - m}{DS}$	$\epsilon'' \left( \frac{M - m}{DS} \right)$
Januar	3,42	1,26	2,71	0,64
Februar	5,22	2,12	2,46	0,35
März	6,67	2,81	2,38	0,29
April	7,77	3,32	2,34	0,28
Mai	8,52	3,65	2,33	0,20
Juni	8,91	3,82	2,33	0,19
Juli	8,95	3,81	2,35	0,19
August	8,62	3,62	2,38	0,20
September	7,97	3,27	2,44	0,23
October	6,94	2,74	2,53	0,28
November	5,58	2,04	2,73	0,39
December	3,85	1,15	3,35	0,83

Von den Beobachtungen in Åbo hat man:

	$M - m$	$DS$		$M - m$	$DS$
März	7,8	2,9	Jan.	11,4	6,0
April	10,3	4,2	Juli	8,4	3,6
Mai	10,2	4,6	August	9,4	4,0

Woraus:

$$M - m = -2,21 + 4,656 \cdot n - 0,4116 \cdot n^2$$

$$DS = -4,24 + 3,226 n - 0,2800 \cdot n^2$$

so wie  $\epsilon''(M - m) = 0,78$  und  $\epsilon''(DS) = 0,45$

Die Berechnung giebt danach:

	$M - m$	$DS$	$\frac{M - m}{DS}$	$\epsilon'' \left( \frac{M - m}{DS} \right)$
Februar	5,46	1,09	5,01	2,18
März	8,07	2,92	2,76	0,50
April	9,83	4,19	2,35	0,31
Mai	10,98	4,89	2,24	0,26
Juni	10,91	5,04	2,16	0,25
Juli	10,22	4,63	2,21	0,27
August	8,70	3,65	2,39	0,36
September	6,36	2,11	3,02	0,74

Sicherer, als die zuletzt angeführte Formel, ist wohl folgender Werth von  $M - m$ , der sich auf 7-jährige (1817—1823) von mir in Äbo gemachte Beobachtungen gründet:

$$M - m = -2,42 + 4,120 \cdot n - 0,3154 \cdot n^2$$

oder noch näher:

$$M - m = 7,24 + 4,892 \cdot \sin((n-1) 39^\circ + 283^\circ 28')$$

weil aber der entsprechende Werth von  $DS$  dazu fehlte, so konnte ich mich hier desselben nicht bedienen.

Diese Berechnungen zeigen zwar sehr deutlich, daß der Werth von  $\frac{M - m}{DS}$  in den Sommermonaten am geringsten ist, und von diesen bis zur Winterszeit allmählig zunimmt; da aber zugleich der wahrscheinliche Fehler der verschiedenen Werthe für die Sommerzeit am geringsten, und für den Winter am größten ist, so daß sie innerhalb der Grenzen ihrer wahrscheinlichen Veränderungen nahe einander erreichen, so scheint man wenigstens für die Gegenwart berechtigt, nur den wahrscheinlichsten Mittelwerth, für jeden Ort zu suchen. Man findet diesen mit Rücksicht auf den wahrscheinlichsten Fehler:

	Paris	Halle	Äbo
$\frac{M - m}{DS}$	$= 3,06 \dots$	$= 2,45 \dots$	$= 2,31$
$\sigma \left( \frac{M - m}{DS} \right)$	$= 0,07 \dots$	$= 0,07 \dots$	$= 0,12$

Folglich:

$$DS = \frac{M - m}{3,06} ; = \frac{M - m}{2,45} ; = \frac{M - m}{2,31}$$

Wenn diese Werthe in Verbindung mit dem zuvor angenommenen  $TV = \frac{1}{2}$  in der früher gefundenen Bestimmung der mittleren Wärme  $v$  substituirt werden, so erhält man:

$$\text{für Paris: } v = 0,498 M + 0,502 \cdot m$$

$$\text{Halle: } v = 0,525 M + 0,475 \cdot m$$

$$\text{Åbo: } v = 0,533 M + 0,467 m$$

oder:

$$\text{Paris: } v = \frac{1}{2}(M+m) - 0,002 (M-m)$$

$$\text{Halle: } v = \frac{1}{2}(M+m) - 0,025 (M-m)$$

$$\text{Åbo: } v = \frac{1}{2}(M+m) - 0,033 (M-m)$$

Wenn man hier den zuvor gefundenen größten Werth von  $M-m$  gebraucht, so sieht man leicht ein, daß die Correctionsgröße, welche für  $\frac{1}{2}(M+m)$  nöthig wird, am höchsten ist, bei:

$$\text{Paris} = 0,019 \quad ; \quad \text{Halle} = 0,224 \quad : \quad \text{Åbo} = 0,362.$$

und wenn man zugleich den wahrscheinlichsten Fehler berechnet, mit welchem dieser Werth von  $v$ , wegen  $\epsilon''(DS)$  und  $\epsilon''(TV)$ , behaftet bleibt, für welchen ersteren, hinsichtlich auf die Sommerszeit oder den größten Werth, man hat:

	Paris	Halle	Åbo
$\epsilon''\left(\frac{DS}{3}\right)$	$= 0,025$	$= 0,035$	$= 0,082$

man auch in der Bestimmung von  $TV$  nicht sicherer seyn kann, als  $\epsilon''(TV) = \frac{1}{2}$ ; so findet man:

	Paris	Halle	Åbo
$\epsilon''(v)$	$= 0,253$	$= 0,245$	$= 0,307$

Die Werthe für *Paris* und *Halle* übersteigen die zuvor genannte größte Correctionsgröße, welche die-

ten Orten entspricht (nämlich für Paris: 0,019, für Halle: 0,224); für ~~Abn~~ kommt sie aber nahe derselben (d. h. 0,362) gleich. Man muß hieraus den Schluss ziehen, daß entweder die Mittelwärme dieser Orte durch die Mittelsomme der größten und kleinsten Wärme, oder vielmehr durch die Mittelsomme der Wärme um 2 Uhr Nachmittags und der kleinsten Wärme in der Nacht, ausgedrückt werden kann, oder daß, wenn einige Abweichungen davon Statt finden, dieselben doch die Größen nicht übersteigen, welche nach der hier angewandten Methode als Beobachtungsfehler angesehen wurden. Deshalb kann die mittlere Wärme wenigstens nach der angeführten Art nicht näher bestimmt werden.

Es giebt eine andere, freilich auch empirische, Methode die Auflösung dieser Aufgabe zu finden, die gleichfalls gebraucht zu werden verdient. Nachdem nämlich die Wärmelinien, wie zuvor angeführt ist, nach den Beobachtungen eines jeden Ortes, so genau als möglich aufgezeichnet worden, habe ich die Wärmeordinaten für alle 24 Stunden des Tages gemessen und aus ihrer Summe das arithmetische Mittel genommen. Dieses muß nahe die Mittelwärme für den Tag geben und kann mit jedem anders gefundenen Werth verglichen werden.

Auf diese Weise habe ich gefunden:

	P a r i s				H a l l e				Å b o			
	Arithmet. Mittel	$M + \frac{m}{2}$	Unter- schied	Arithmet. Mittel	$M + \frac{m}{2}$	Unter- schied	Arithmet. Mittel	$M + \frac{m}{2}$	Arithmet. Mittel	$M + \frac{m}{2}$	Unter- schied	Unter- schied
Januar	+ 2°,68	+ 2°,85	— 0°,17	— 2°,96	— 2°,94	— 0°,02						
Februar	4,08	4,25	— 0,17	+ 0,85	+ 0,89	— 0,04						
März	6,50	6,65	— 0,15	3,93	3,71	+ 0,22	— 2,42	— 2,70	+ 0,28			
April	10,21	10,40	— 0,19	9,03	8,88	+ 0,15	+ 3,78	+ 3,55	+ 0,23			
Mai	13,69	13,70	— 0,01	12,06	11,92	+ 0,14	8,13	7,90	+ 0,23			
Juni	16,64	16,60	+ 0,04	13,29	12,89	+ 0,40	15,22	14,60	+ 0,62			
Juli	17,74	17,84	— 0,10	15,43	15,25	+ 0,18	15,96	15,80	+ 0,16			
August	18,00	18,20	— 0,20	16,34	15,92	+ 0,42	15,06	14,70	+ 0,36*)			
September	15,38	15,50	— 0,12	12,27	12,36	— 0,09						
October	10,49	10,80	— 0,31	8,23	8,51	— 0,28						
November	6,89	7,00	— 0,11	+ 3,49	+ 3,54	— 0,05						
December	3,10	3,30	— 0,20	— 0,36	— 0,40	+ 0,04						

\*) Das hier für Junimonat angeführte Resultat ist auf Beobachtungen gegründet, die an jedem Tage und zu jeder Stunde, von und mit 7 Uhr Morgens bis und mit 7 Uhr Abends, angestellt wurden. In Verbindung mit der beobachteten kleinsten Nachtwärme zeigen sie sehr gut die Wärme für die übrigen Stunden der Nacht an.

Aus diesen Angaben findet man den mittlern Unterschied in:

$$\begin{array}{ccc} \text{Paris} & \text{Halle} & \text{Åbo} \\ = - 0^{\circ},14^{*}) & ; = + 0^{\circ},09 & ; = + 0^{\circ},31 \end{array}$$

und wenn man annimmt, daß das hier bestimmte arithmetische Mittel die mittlere Wärme nahe richtig ausdrückt, so folgt daraus für:

$$\text{Paris: } v = \frac{1}{2} (M + m) - 0^{\circ},14$$

$$\text{Halle: } v = \frac{1}{2} (M + m) + 0,09$$

$$\text{Åbo: } v = \frac{1}{2} (M + m) + 0,31$$

Diese Resultate stimmen darin mit dem vorhin gefundenen überein, daß die mittlere Summe der kleinsten Wärme in der Nacht und der Wärme um 2 Uhr Nachmittags, in Paris ein wenig größer, in Halle und Åbo aber ein wenig kleiner ist, als die wahre mittlere Wärme. Diese Unterschiede sind auch nach beiden Berechnungen so klein, daß es scheint, man könne sie als das Resultat der Beobachtungsfehler ansehen; besonders wenn man erwägt, daß der größte von ihnen, nämlich der von Åbo, nur auf den Beobachtungen eines einzigen Jahres gegründet und deshalb am wenigsten sicher ist. Der hier in Frage stehende Unterschied ist also für die genannten Orte in Europa, nicht so groß, als Dewey denselben für *Williamstown* angiebt, nämlich:  $- 0^{\circ},6 \text{ C. }^{**})$ ; oder es müßte denn die Größe  $\frac{1}{2} (M + m)$  gegen  $v$  immer größer und größer werden, je mehr man sich dem Ae-

\*) Wenn man hier das beobachtete Wärmemaximum statt der Wärme um 2 Uhr Nachmittags gebraucht, so wird der Unterschied  $= - 0^{\circ},26$ .

\*\*) *Annal. de Chim. et Phys.* XXI. 385.

quater nähert. Dieser Umstand verdient durch Beobachtungen an verschiedenen Orten näher untersucht zu werden.

Die obige Untersuchung scheint folglich das Resultat zu geben, daß man bis Weiteres und bevor nicht eine längere und mehr umfassende Erfahrung gelehrt hat, ob eine oder die andere Correction hinzugefügt werden muß, das arithmetische Mittel aus der größten und kleinsten Wärme als nahe gleich betrachten kann mit der mittleren Wärme des Tages für einen Ort. Zum künftigen Bedarf ist es unumgänglich nothwendig, daß die Thermometerbeobachtungen öfterer am Tage als bisher geschah und am besten an den vorhin vorgeschlagenen Stunden oder an so vielen, als möglich ist, angestellt werden. Auf diese Art kann man dann hoffen auch hierin für die Zukunft mehr Sicherheit zu erhalten. Aber welcher Ausweg läßt sich bis dahin finden, um die Menge der älteren Beobachtungen zu gebrauchen, bei welchen eins der hauptsächlichsten Elemente, nämlich die Angabe der kleinsten Wärme, öfters gänzlich fehlt und die Angabe der gemachten Beobachtungen auf zwei, höchstens auf 3 Beobachtungen am Tage beschränkt ist? In dieser Rücksicht hat man zwar versucht, ob die Wärme einer Tageszeit, an welcher man beobachtete, übereinstimmte mit der mittleren Wärme, oder ob das Mittel aus zwei oder drei von ihnen das gesuchte Resultat näher angebe. Aber auch dabei hat sich die Schwierigkeit gezeigt, daß man selbst über die Art die Vergleichungsglieder für die mittlere Wärme zu bestimmen, nicht einig werden konnte. Da ich, gestützt auf das zuvor Angeführte,



die mittlere Wärme des Tages als durch  $\frac{1}{2}(M + m)$  zuverlässig angedrückt betrachte, so mag man mir hier erlauben, die beiden vorhin genannten Umstände aufs Neue zu untersuchen.

Wenn man nach der vorhin gebrauchten graphischen Bestimmung der Wärme des ganzen Tages die Zeit auffucht, bei welcher die Wärme für einen Ort und für einen Monat  $= \frac{1}{2}(M + m)$  ist, so findet man dieselbe, wie es nachstehende Tafel zeigt:

	P a r i s		H a l l e		Å b o	
	Vormitt. Uhr	Nachmitt. Uhr	Vormitt. Uhr	Nachmitt. Uhr	Vormitt. Uhr	Nachmitt. Uhr
Januar	9,6	9,0	8,8	8,8	10,6	9,6
Februar	9,7	8,4	9,0	8,7	10,0	9,0
März	8,8	8,3	8,7	9,6	8,8	9,0
April	8,4	8,1	8,8	9,4	7,9	8,3
Mai	8,2	8,4	8,2	9,0	7,6	8,2
Juni	8,0	8,3	7,8	9,4	7,0	8,6
Juli	8,1	7,8	7,6	8,9	7,2	7,8
August	8,2	7,6	8,0	9,4	7,2	8,3
September	8,0	8,0	8,6	9,0	7,8	7,2
October	9,3	8,0	8,9	9,0	9,2	8,0
November	9,4	8,6	9,0	9,2	10,4	9,0
December	9,8	8,6	8,4	9,0	10,6	9,8

Hierdurch findet man, wenigstens bei erster Ansicht, daß die mittlere Wärme im Sommer früher eintritt, sowohl Morgens als Abends, als im Winter, und früher am Morgen in nördlichen als in südlichen Orten, wovon der Grund in dem früheren Aufgang der Sonne zu suchen ist; daß sie aber nicht das ganze Jahr hindurch zur nämlichen Stunde des Tages, weder Vor- noch Nachmittags eintritt, wie einige anzunehmen sich berechtigt glaubten \*).

\*) Tralles a. a. O. p. 426.

Um auch von diesen experimentalen Angaben die zufälligen Anomalien zu entfernen und solcher Gestalt mehr Sicherheit zu ihrer Beurtheilung zu erhalten, mögen sie auf gewöhnliche Art in eine Formel gebracht werden. Man bezeichne deshalb mit  $T(f.m)$  und  $T(e.m)$  die Stunden, an welchen die mittlere Wärme Vor- und Nachmittags eintrifft, so wie mit  $n$  die Ordnungszahl der Monate; dann geben die oben angeführten Werthe folgendes Resultat:

Paris:  $\begin{cases} T(f.m) = 10,62 - 0,791 \cdot n + 0,0611 \cdot n^2 \\ T(e.m) = 9,26 - 0,379 \cdot n + 0,0270 \cdot n^2 \end{cases}$   
mit  $\epsilon''(T.f.m) = 0,17$  und  $\epsilon''(T.e.m) = 0,15$

Halle:  $\begin{cases} T(f.m.) = 9,41 - 0,369 \cdot n + 0,0271 \cdot n^2 \\ T(e.m) = 8,79 - 0,173 \cdot n + 0,0129 \cdot n^2 \end{cases}$   
mit  $\epsilon''(T.f.m) = 0,25$  und  $\epsilon''(T.e.m) = 0,23$

Åbo:  $\begin{cases} T(f.m) = 12,38 - 1,609 \cdot n + 0,1250 \cdot n^2 \\ T(e.m) = 10,43 - 0,735 \cdot n + 0,0536 \cdot n^2 \end{cases}$   
mit  $\epsilon''(T.f.m) = 0,26$  und  $\epsilon''(T.e.m) = 0,30$

Voraus die Tageszeit, bei welcher sich die mittlere Wärme am wahrscheinlichsten einstellt, folgendermaßen gefunden wird:

	Paris		Halle		Åbo	
	Vor- mittag. Uhr.	Nach- mittag. Uhr.	Vor- mittag. Uhr.	Nach- mittag. Uhr.	Vor- mittag. Uhr.	Nach- mittag. Uhr.
Januar	9,89	8,91	9,07	8,95	10,89	9,75
Februar	9,28	8,61	8,78	9,09	9,66	9,18
März	8,80	8,36	8,55	9,19	8,68	9,71
April	8,43	8,17	8,37	9,28	7,94	8,35
Mai	8,19	8,04	8,25	9,33	7,46	8,10
Juni	8,07	7,96	8,18	9,36	7,23	7,96
Juli	8,07	7,93	8,16	9,37	7,24	7,92
August	8,20	7,95	8,19	9,35	7,51	7,99
Sept.	8,45	8,03	8,29	9,30	8,03	8,16
October	8,81	8,17	8,43	9,23	8,50	8,45
Novemb.	9,30	8,36	8,67	9,13	9,81	8,84
Decemb.	9,91	8,60	8,89	9,01	11,07	9,34

	Paris			Åbo			Halle		
	$v$	$v'$	$v - v'$	$v$	$v'$	$v - v'$	$v$	$v'$	$v - v'$
Januar	+ 2,85	+ 2,7	+ 0,15	- 2,94	- 3,0	+ 0,06			
Februar	4,25	4,1	0,15	+ 0,89	+ 0,8	+ 0,09			
März	6,65	6,4	0,25	3,71	3,7	+ 0,01	- 2,70	- 2,6	- 0,10
April	10,40	10,0	0,40	8,88	8,7	+ 0,18	+ 3,55	+ 3,7	- 0,15
Mai	13,70	13,4	0,30	11,92	11,7	+ 0,22	7,90	8,5	- 0,60
Juni	16,60	16,5	0,10	12,89	13,4	- 0,40	14,50	15,3	- 0,80
Juli	17,84	17,6	0,24	15,25	15,5	- 0,35	15,80	16,0	- 0,20
August	18,20	17,6	0,60	15,92	16,0	- 0,08	14,70	15,0	- 0,30
September	15,50	15,0	0,50	12,36	12,0	+ 0,36			
October	10,80	10,4	0,40	8,51	8,3	+ 0,21			
November	7,00	6,9	0,10	+ 3,54	+ 3,2	+ 0,34			
December	3,30	3,1	0,20	- 0,40	- 0,5	+ 0,10			

Hieraus wird, wenn die Ordnungszahl der Monate  $= n$  ist, gefunden:  
für:

$$\text{Paris: } v = \frac{1}{3} (VI f + II e + X e) + 0,02 + 0,096 n - 0,007 n^2$$

$$\text{Halle: } v = \frac{1}{3} (VI f + II e + X e) + 0,22 - 0,092 n + 0,008 n^2$$

$$\text{Åbo: } v = \frac{1}{3} (VI f + II e + X e) + 2,87 - 1,231 n + 0,107 n^2$$

Von diesen Angaben besitzen die von Paris und Halle die Genauigkeit, welche zum praktischen Gebrauch verlangt zu werden pflegt; aber die von Åbo können nicht einmal so weit zuverlässig angesehen werden. Da sie indess für mich ein grosses Lokal-Interesse besitzen, so bin ich bemüht gewesen, sie näher zu bestimmen und habe deshalb dem Mangelhaften in ihnen auf folgende Art abzuhelpen gesucht.

Die Beobachtungen, welche nach dem Formulare der K. Academie der Wissenschaften hieselbst in Åbo während der Jahre 1787 bis 1794, nebst 1797 und 1798 angestellt wurden, geben im Mittel für jeden Monat, wenn das ganze Decennium berechnet wird:

	Morgens 6 Uhr	Nachmittags 2 Uhr	Abends 10 Uhr	$v$
Januar	— 7,12	— 5,26	— 6,56	— 6,31
Februar	— 6,77	— 2,81	— 5,87	— 5,15
März	— 6,67	+ 0,55	— 4,83	— 3,65
April	— 0,49	6,63	+ 1,08	+ 2,41
Mai	+ 6,35	14,09	7,66	9,37
Juni	13,07	20,12	13,60	15,60
Juli	16,21	22,89	16,73	18,61
August	13,01	19,52	13,82	15,45
September	8,42	14,72	9,64	10,93
October	4,37	7,98	+ 5,28	+ 5,88
November	— 0,76	+ 0,85	— 0,53	— 0,15
December	— 5,42	— 4,54	— 5,40	— 5,12

Eben so geben die Beobachtungen, welche ich in den Jahren 1817—23 aufgezeichnet habe, folgendes:

	Mittel vom Maximum	Mittel vom Minimum	$\nu$
Januar	— 7,47	— 4,39	— 5,93
Februar	— 6,08	— 3,04	— 4,56
März	— 5,16	+ 0,58	— 2,29
April	— 2,19	6,21	+ 2,01
Mai	+ 2,11	13,70	7,91
Juni	7,70	18,82	13,26
Juli	10,26	22,20	16,23
August	8,56	19,60	14,08
September	6,27	14,49	10,38
October	+ 2,22	+ 9,10	+ 5,66
November	— 1,77	+ 1,49	— 0,14
December	— 6,35	— 3,74	— 5,04

Wird die höchste Wärme um 2 Uhr Nachmittags in diesen beiden Decennien mit einander verglichen, so findet man eine solche Uebereinstimmung zwischen ihnen, daß man unbedenklich  $\nu$  aus dem einen mit  $\nu$  aus dem andern zusammenstellen kann. Wenn  $\nu' - \nu$  nach der Methode der kleinsten Quadrate berechnet wird, um die zufälligen Anomalien daraus fortzuschaffen, so findet man, wenn die Ordnungszahl der Monate  $= n$  ist, folgenden Werth:

$$\nu - \nu' = 2,23 - 1,052n + 0,0755 \cdot n^2$$

oder näher:

$$\nu - \nu' = -0,52 + 1,364 \sin((n-1)30^\circ + 91^\circ 39')$$

$$\text{mit } s''(\nu - \nu') = 0',40$$

Die letztere Gleichung giebt folgende berechnete Werthe, die mit den beobachteten hier zusammengestellt sind:

	beobachtet $v - v'$	berechnet $v - v'$		beobachtet $v - v'$	berechnet $v - v'$
Januar	+ 0°,38	+ 0°,85	Juli	- 2,38	- 1,88
Februar	+ 0,59	+ 0,64	Aug.	- 1,37	- 1,48
März	+ 1,36	+ 0,13	Sept.	- 0,55	- 1,17
April	- 0,40	- 0,56	Oct.	- 0,22	- 0,88
Mai	- 1,46	- 1,24	Nov.	+ 0,01	+ 0,29
Juni	- 2,27	- 1,72	Dec.	+ 0,08	+ 0,62

Folglich gilt für Åbo die Gleichung:

$$v = \frac{1}{2}(Vlf + IIe + X.e) + 2,23 - 1,052n + 0,0755n^2$$

oder

$$v = \frac{1}{2}(Vlf + IIe + X.e) - 0,52 + 1,36 \sin((n-1)30^\circ + 97^\circ 39')$$

Es bleibt nun aus dem vorhin genannten Grunde noch übrig die Behauptung von Brewster (Annales de Chim. et Phys. XXI. 386) zu untersuchen, daß die mittlere Wärme des Tages nahe durch das Mittel aus der Wärme um 10 Uhr Vormittags und 10 Uhr Abends erhalten wird. Bezeichnet man diese Mittelzahl  $= \frac{1}{2}(Xf + Xe)$  mit  $v''$  und die mittlere Wärmet des Tages mit  $v$ , so geben die Beobachtungen folgenden Vergleich:

P a r i s.

	X. f.	X. e.	$v''$	$v$	$v - v''$
Januar	3,3	2,3	2,8	2,85	+ 0,05
Februar	4,6	3,5	4,1	4,25	+ 0,15
März	7,9	5,8	6,8	6,65	- 0,15
April	12,4	8,8	10,6	10,40	- 0,20
Mai	16,4	12,1	14,2	13,70	- 0,70
Juni	19,3	15,0	17,1	16,60	- 0,50
Juli	20,4	16,3	18,4	17,84	- 0,56
August	20,8	15,8	18,3	18,20	- 0,10
September	18,0	13,5	15,8	15,50	- 0,30
October	11,8	9,3	10,6	10,80	- 0,20
November	7,9	6,4	7,2	7,00	- 0,20
December	3,5	2,6	3,1	3,30	+ 0,20

## H a l l e

	X. f.	X. e.	v''	v	v — v''
Januar	— 2,2	— 3,2	— 2,70	— 2,94	— 0,24
Februar	+ 1,7	+ 0,5	+ 1,10	+ 0,89	— 0,21
März	5,2	3,6	4,40	3,71	— 0,69
April	10,4	8,3	9,35	8,88	— 0,47
Mai	13,8	11,0	12,40	11,92	— 0,48
Juni	15,0	12,4	13,70	12,89	— 0,81
Juli	17,4	15,4	16,40	15,25	— 1,15
August	18,6	14,2	12,40	15,92	— 0,48
September	13,8	11,4	12,60	12,36	— 0,24
October	9,5	7,7	8,60	8,51	— 0,09
November	4,2	+ 3,1	+ 3,65	+ 3,65	— 0,11
December	0,6	— 0,7	— 0,05	— 0,40	— 0,35

## Ä b o.

	X. f.	X. e.	v''	v	v — v''
Januar	— 6,4	— 6,0	— 6,2	— 5,93	+ 0,27
Februar	— 4,8	— 4,4	— 4,6	— 4,56	+ 0,04
März	— 1,2	— 2,4	— 1,8	— 2,70	— 0,90
April	+ 6,5	+ 2,2	+ 4,3	+ 3,35	— 0,75
Mai	10,6	6,4	8,5	7,90	— 0,60
Juni	18,0	13,4	15,7	14,60	— 1,20
Juli	18,4	14,0	16,2	15,80	— 0,40
August	18,1	13,5	15,8	14,70	— 1,10
September	13,0	9,0	11,0	10,90	— 0,10
October	+ 10,0	+ 8,2	+ 9,1	+ 9,30	+ 0,20
November	— 0,4	— 0,2	— 0,3	— 0,14	+ 0,26
December	— 5,4	— 5,0	— 5,2	— 5,04	+ 0,16

Die Uebereinstimmung in dem Wärmeverhalten dieser drei Orte ist so auffallend, daß sie alle Zweifel über die Richtigkeit der Beobachtungen entfernt. Für sie alle scheint nämlich die Regel zu gelten, daß

$\frac{1}{2}(Xf + Xe)$  im Winter nahe gleich mit  $v$  ist, im Sommer aber ungefähr  $\frac{1}{4}$  Grad größer als jenes, wie dieses aus der folgenden Gleichung, welche sich gemeinschaftlich auf alle Angaben gründet, mit Leichtigkeit zu ersehen ist:

$$v = \frac{1}{2}(Xf + Xe) - 0,33 + 0,41 \sin((n - 1)30^\circ + 124^\circ 8')$$

Diese Gleichung scheint um so mehr einer größeren Aufmerksamkeit werth zu seyn, als sie den drei genannten Orten gemeinschaftlich zukommt und also muthmaßlich für ganz Europa gebraucht werden kann. Indefs verdient sie vor ihrem allgemeinen Gebrauch näher geprüft zu werden und deshalb habe ich, da sie wahrscheinlich öfters gebraucht wird, zur Erleichterung der Interpolation, für jeden Monat im Jahre die Corrections - Größen hier angegeben, nämlich:

	Correct.		Correct.
Januar	+ 0°,01	Juli	— 0,67
Februar	— 0,15	Aug.	— 0,51
März	— 0,36	Sept.	— 0,30
April	— 0,56	Oct.	— 0,10
Mai	— 0,70	Nov.	+ 0,04
Juni	— 0,74	Dec.	+ 0,08

Auf dieselbe Weise kann man eine Correctionsgröße für jede beliebige Stunde des Tages finden, welche zu der an derselben Tageszeit beobachteten Wärme hinzugefügt, die mittlere Wärme des Tages giebt. Als Beispiel mag folgendes angeführt seyn:

Paris:  $v = 11e - 0,62 - 1,277 \cdot n + 0,099 n^2$

Åbo:  $v = 11e + 1,266 - 2,081 \cdot n + 0,160 \cdot n^2$

oder näher:

Åbo:  $v = 11e - 3,59 - 2,493 \sin((n - 1)30^\circ + 284^\circ 2')$



welche letzten beiden Werthe nach den Beobachtungen in den Jahren 1817 — 1823 berechnet wurden.

Nachdem die mittlere Wärme des Tages mit Hülfe einer grossen Anzahl von Beobachtungen nach einer oder der anderen Art bestimmt worden ist, so dass man die Mittelzahl für Monate daraus mit zuverlässiger Sicherheit erhalten kann, ist es zu einem Hauptresultat aus allen Beobachtungen, am zweckmässigsten, diese in eine Gleichung zu bringen, welche nachgehends zur Berechnung der mittleren Wärme eines einzelnen Monats oder Tages um so sicherer gebraucht werden kann, je grösser die Anzahl der dazu beitragenden Beobachtungen ist. Als Beispiele hiezu mögen hier solche Bestimmungen für Paris, London und Åbo angeführt werden, worin  $v$  die gesuchte mittlere Wärme und  $n$  die Ordnungszahl desjenigen Monats bedeutet, für welchen man die Wärme berechnen will, nämlich:

$$\text{Paris: } v = 10.70 + 7.763 \sin ((n-1) 30^\circ + 266^\circ 49') \\ + 0.539 \sin ((n-1) 60^\circ + 349^\circ 19')$$

nach den oben angeführten Beobachtungen für die Jahre 1816 — 1823.

$$\text{London: } v = 9.33 + 7.407 \sin ((n-1) 30^\circ + 267^\circ 29') \\ + 0.476 \sin ((n-1) 60^\circ + 10^\circ 30')$$

nach Howards Beobachtungen für das platte Land um London, in dessen: *Climate of London*. Vol. II. p. 99.

$$\text{Åbo: } v = 4.33 + 10.863 \sin ((n-1) 30^\circ + 262^\circ 56') \\ + 0.776 \sin ((n-1) 60^\circ + 94^\circ 48')$$

als Hauptresultat der Beobachtungen in den Jahren 1787 — 1798 um 6 Uhr vor und 2 und 10 Uhr nach Mittag, der Beobachtungen des Maximums und Mi-

nimums in den Jahren 1817 — 1823 und der Beobachtungen in dem Jahre 1823 — 1824 um 10 Uhr vor und 2 Uhr nach Mittag; also zusammen der Beobachtungen von 18 Jahren;

$$\text{folglich } v = \frac{1}{18} (10(VI f + II e + X e) + \frac{1}{2}(M + m) + \frac{1}{2}(X f + X e))$$

Zu allen vorhergehenden Formeln sind die Beobachtungen so gebraucht, daß die Mittelzahl für jeden Monat berechnet wurde, und diese gilt folglich für die Mitte der Monate. Darnach hat auch deshalb die Ordnungszahl  $n$  berechnet werden müssen, folglich muß, auch das Jahr mit dem 16ten des vorhergehenden Decembers angefangen werden. Um Irrungen zu verhüten, ist es am Zweckmäßigsten zu bemerken, daß der Ausgang der Rechnung auf den ersten Januar verlegt werden kann, wenn man überall statt  $n$  setzt:  $\mu + \frac{1}{2}$ , wo  $\mu$  die Zeit bezeichnet, gerechnet vom Anfang des Jahres; den Monat dabei als Einheit genommen. Dadurch verwandeln sich die letzteren Formeln in folgende:

$$\text{Paris: } v = 10,70 + 7,763 \sin (\mu 30^\circ + 251^\circ 49') \\ + 0,539 \sin (\mu 60^\circ + 319^\circ 19')$$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler  $= 0^\circ,16$  und dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von  $v = 0^\circ,05$

$$\text{London: } v = 9,33 + 7,407 \sin (\mu 30^\circ + 252^\circ 29') \\ + 0,476 \sin (\mu 60^\circ - 19^\circ 30')$$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler  $= 0^\circ,42$  und dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von  $v = 0^\circ,12$

$$\text{Abd: } v = 4,33 + 10,862 \sin (\mu 30^\circ + 247^\circ 56') \\ + 0,776 \sin (\mu 60^\circ + 64^\circ 48')$$

mit dem einzelnen Beobachtungsfehler  $= 0^\circ,36$  und

dem wahrscheinlichsten Fehler in der Bestimmung von  $\mu = 0^{\circ}11$ .

Die zuletzt angeführte Formel weicht etwas von derjenigen ab, welche der verstorbene Observator Walbeck in *Zachs Correspond. astronomique* 1820 Cah. 6. p. 564 für Åbo gegeben hat, und von der das Resultat in dem finnländischen Staatskalender für 1822 aufgenommen wurde. Nach Réduction auf das Centesimalthermometer ist sie nämlich:

$$\nu = 4.43 + 12.94 \sin(7\frac{1}{2}t + 248^{\circ}.2) + 0.65 \sin(7\frac{1}{2}.2t. + 103^{\circ})$$

wo  $t$  die Zeit in Tagen bezeichnet, vom Anfange des Jahres gerechnet und in Graden ausgedrückt. Es ist mir bekannt, daß Walbeck zu dieser Formel meine Beobachtungen von den zuletzt verflossenen 20 Jahren gebrauchte; doch weiß ich nicht, wie er aus ihnen die mittlere Wärme des Tages berechnete. Ohne Zweifel nahm er das Mittel aus den drei Beobachtungen des Tages, aber er bedachte nicht, daß die meisten von ihnen um 7 Uhr Vormittags, um 2 und 10 Uhr Nachmittags aufgezeichnet waren, woraus folgt, daß seine Media zu hoch sind, und auch seine Formel ein zu hohes Resultat liefert. Ich habe geglaubt, dies hier zur Erläuterung bemerken zu müssen und muß hinzufügen, daß meine Formel, gleich der seinigen zur Berechnung der Wärme für jeden beliebigen Tag im Jahre gebraucht werden kann, weil sie auch für einen Bruch von  $\mu$  richtig ist, und daß sie weit geschmeidiger ist, da man nicht nöthig hat, die Tage vom Anfange des Jahres, sondern nur vom Anfange des Monats ab, zu berechnen.

Es ist Gebrauch gewesen, durch Addition der

Mittelwärme aller Monate und durch Division der erhaltenen Summe mit 12 die mittlere Wärme des Jahres zu finden. Man sieht indess leicht ein, daß auch darin die äußerste Genauigkeit außer Acht gelassen ist, und deshalb eine Correction dabei als nöthig angesehen werden kann. Es verdient untersucht zu werden, wie groß dieselbe ist, um einzusehen, ob man auf dieselbe Rücksicht zu nehmen hat. Am Vollständigsten wird die mittlere Wärme des Jahres gefunden durch:  $= \frac{1}{12} \int v d\mu$ , integrirt von  $\mu = 0$  bis  $\mu = 12$ .

Wenn folglich in Uebereinstimmung mit dem Obigen angenommen wird:

$$v = \alpha + \beta \sin(\mu \cdot 30 + \gamma) + \delta \sin(\mu \cdot 60 + \epsilon),$$

so ist

$$\frac{1}{12} \int v d\mu = \frac{1}{12} (\alpha \mu - \frac{1}{30} \beta \cos(30\mu + \gamma) - \frac{1}{60} \delta \cos(60\mu + \epsilon))$$

und die mittlere Wärme des ganzen Jahres:

$$(v) = \alpha - \frac{1}{30} \beta \cdot \cos \gamma - \frac{1}{60} \delta \cdot \cos \epsilon,$$

worin das erste Glied  $\alpha$  das gewöhnliche arithmetische Mittel ist, die übrigen zusammen aber der Correction angehören, welche, wie man hieraus sieht, sehr klein ist. Auf diese Art wird für die zuletzt untersuchten Orte gefunden:

Paris	London	Åbo
-------	--------	-----

die Correction = $-0^{\circ},007$	; = $-0^{\circ},006$	; = $-0^{\circ},011$
-----------------------------------	----------------------	----------------------

und $(v) = 10,69$	; = 9,32	; = 4,32,
-------------------	----------	-----------

woraus folgt, daß diese Correction keine Berücksichtigung verdient, weil sie nicht die GröÙe der wahrscheinlichen Ungewißheit im Werthe  $(v)$  erreicht, die

für Paris:  $\frac{0,05}{\sqrt{12}} = 0,014$ ; für London =  $\frac{0,12}{\sqrt{12}} = 0,035$

und für Åbo =  $\frac{0,11}{\sqrt{12}} = 0,032$  beträgt. Folglich ist

auch hier das befolgte Verfahren, die Mittelwärme des Jahres nach der Mittelwärme der Monate für diese Orte zu berechnen, hinreichend genau.

Je mehr es sich zeigt, daß Berechnungen wie die hier angeführten, von Wichtigkeit für die Wissenschaft sind, desto mehr muß sich der Liebhaber der Meteorologie zu bemühen suchen, seine Beobachtungen so einzurichten, daß sie künftigen Forschungen zum Grunde gelegt werden können. Wenn ich hoffen darf, durch diesen Aufsatz Sammlungen brauchbarer Materialien dazu veranlaßt zu haben, so mag ich dem Vorwurf entgehen, hier noch zu zeitig und ehe, als der Gegenstand eine völlig theoretische Behandlung zuläßt, die Berechnung nach einer für gut angenommenen empirischen Methode unternommen zu haben. Sobald hinreichende Data zu erlangen sind, werde ich mich wenigstens nicht der Mühe einer neuen Bearbeitung entziehen.

---

*Zusatz des Herausgebers.* Die Aufgabe, für einen gegebenen Zeitabschnitt die mittlere Wärme eines Ortes zu bestimmen, hängt, wenn man sie geometrisch betrachtet, bekanntlich von der Quadratur derjenigen Curve ab, die den Gang der Wärme darstellt. Denn die Höhe des Rechtecks, das mit jener Curve über gleichem Abscissenintervall errichtet wird, und gleichen Flächeninhalt mit ihr besitzt, ist der gesuchten mittleren Wärme proportional, wenn man bei rechtwinklichen Coordinaten die Zeit für die Abscissen und die Thermometerstände für die Ordinate wählt. Eine strenge

Auflösung des Problems ist also mindestens nur dann möglich, wenn man das Gesetz jener Wärme-Curve kennt. Indess giebt es für die Quadratur eine Annäherungsmethode, die die Kenntniss jenes Gesetzes nicht wesentlich erfordert und die, obgleich den Mathematikern schon lange bekannt, dennoch für diese und verwandte Aufgaben in der Physik bisher so selten angewandt wurde, dass es gewiss nicht überflüssig ist, auf sie hier wiederum hinzuweisen. Es ist nämlich dasjenige Verfahren, welches Hr. Hofr. Gauss in der Abhandlung: *Methodus nova integralium valores per approximationem inveniendi* (Comm. Soc. Reg. Gott. recent. Vol. III. p. 39) entwickelt hat. Ich erlaube mir hier nur das Endresultat anzuführen, und ihm einige Worte zum ersten Verständniss voranzuschicken; zu einer tieferen Einsicht des Gegenstandes ist das Studium jener Abhandlung selbst nothwendig, auch findet man in dem von Mollweide herausgegebenen 4ten Bande des Klügelschen Wörterbuchs p. 153 eine mehr falsche Darstellung darüber. Wenn  $y$  die Ordinate und  $x$  die Abscisse einer Curve bezeichnet, so ist bekanntlich das Integral  $\int y dx$  der Flächeninhalt jener Curve, und zwar ein bestimmter, wenn die Endordinaten bestimmte sind. Nimmt man es z. B. von  $x = g$  bis  $x = g + \Delta$ , so kann man allgemein setzen  $x - g = \Delta t$ , und  $t$ , ein von 0 bis 1 gehender Bruchwerth von  $\Delta$ , als neue Abscisse der Curve, oder als neue independente Variable der Funktion  $(y, x)$  ansehen. Das Integral  $\int y dx$  geht dadurch in  $\Delta \int y dt$  über, und dann ist zufolge jener Methode

$$\Delta (\Delta R + \Delta' R' + \Delta'' R'' + \dots + \Delta^{(n)} R^{(n)})$$

der Werth des Integrales  $\Delta y dt$  von  $t = 0$  bis  $t = 1$ , approximativ oder genau, je nachdem  $y$  in  $t$  entwickelt, die Potenz  $t^n$  überschreitet oder nicht. Hierin bezeichnen  $A, A', A'', \dots A^{(n)}$  gegebene Werthe der Ordinate  $y$ , die respective gewissen Werthen von  $t$  zwischen  $t = 0$  und  $t = 1$  entsprechen;  $R, R', R'', \dots R^{(n)}$  sind Zahlencoëfficienten, die durch dieses Verfahren näher bestimmt werden, und für alle möglichen Curven dieselben bleiben;  $n + 1$  ist die Anzahl der gegebenen Ordinaten innerhalb des Intervalles  $\Delta$ . Der Werth der Coëfficienten  $R', R'', \dots R^{(n)}$  und die Genauigkeit der Approximation hängen ab von der Wahl der Werthe von  $t$ , für die man die Werthe von  $y$  entweder aus der Gleichung zwischen  $y$  und  $t$  genommen, oder, wenn diese fehlt, für die man  $y$  beobachtet hat. Ausserdem ist jedoch die Genauigkeit um so gröfser, als die Reihe, nach welcher der Ausdruck von  $y$  entwickelt werden kann, schneller convergirt. Die Untersuchung des Hrn. Hofr. Gauss hat die Werthe der Abscissen  $t$  und die der Zahlencoëfficienten  $R', R'', \dots R^{(n)}$  nun so bestimmt, dafs für eine gegebene Anzahl der ersten und der ihnen correspondirenden Ordinaten, so wie bei gleicher Convergenz der Reihe für  $y$ , die grösstmögliche Genauigkeit für den Flächeninhalt oder Curve, oder für den Werth des Integrales  $\Delta y dt$  hervorgehe. Nimmt man also die Zeit für die Abscissen  $t$  und die beobachteten Temperaturangaben für die Ordinaten  $y$  derjenigen Curve an, die den Gang der Wärme ausdrückt, so ist klar, dafs  $\int y dt$  oder:

$$\Delta R + \Delta' R' + \Delta'' R'' + \Delta''' R''' + \dots \Delta^{(n)} R^{(n)}.$$

die mittlere Wärme für den Zeitabschnitt  $\Delta$ , den man auch  $= 1$  setzen kann, bezeichnen wird. Wenn man die Beobachtungszeiten, innerhalb jener Zeiteinheit und als Bruchwerthe derselben ausgedrückt, respective mit  $a, a', a'', \dots$  bezeichnet werden, so hat man sie, der genannten Untersuchung zufolge, so zu wählen, wie es die folgende Tafel zeigt, worin sie und zugleich die entsprechenden Werthe für  $R, R', R'' \dots$  bis auf 7 Decimalstellen enthalten sind. Nämlich:

1) für 2 Beobachtungen:

$$\begin{aligned} a &= 0,2113249 & R &= \frac{1}{2} \\ a' &= 0,7886751 & R' &= \frac{1}{2} \end{aligned}$$

2) für 3 Beobachtungen:

$$\begin{aligned} a &= 0,1127017 & R &= \frac{1}{3} \\ a' &= 0,5 & R' &= \frac{1}{3} \\ a'' &= 0,8872983 & R'' &= \frac{1}{3} \end{aligned}$$

3) für 4 Beobachtungen.

$$\begin{aligned} a &= 0,0694318 & R &= 0,1739274 \dots \log = 9,2403681 \\ a' &= 0,3300095 & R' &= 0,3260726 \dots \log = 9,5133143 \\ a'' &= 0,6699905 & R'' &= R' \\ a''' &= 0,9305682 & R''' &= R \end{aligned}$$

4) für 5 Beobachtungen:

$$\begin{aligned} a &= 0,0469101 & ; & R = 0,1184634 & ; \log = 9,0735843 \\ a' &= 0,2307653 & ; & R' = 0,2393143 & ; \log = 9,3789687 \\ a'' &= 0,5 & ; & R'' = 0,2844444 & ; \log = 9,4539975 \\ a''' &= 0,7692347 & ; & R''' &= R' \\ a^{iv} &= 0,9530899 & ; & R^{iv} &= R \end{aligned}$$



5) für 6 Beobachtungen:

$$\begin{aligned} a &= 0,0337652 & R &= 0,0856622 & \log &= 8,9327895 \\ a' &= 0,1693953 & R' &= 0,1803808 & \log &= 9,2561903 \\ a'' &= 0,3806904 & R'' &= 0,2339570 & \log &= 9,3691360 \\ a''' &= 0,6193096 & R''' &= R'' \\ a^{IV} &= 0,8306047 & R^{IV} &= R' \\ a^V &= 0,9662348 & R^V &= R \end{aligned}$$

6) für 7 Beobachtungen:

$$\begin{aligned} a &= 0,0254460 & R &= 0,0647425 & \log &= 8,8111894 \\ a' &= 0,1292344 & R' &= 0,1398527 & \log &= 9,1456708 \\ a'' &= 0,2970774 & R'' &= 0,1909150 & \log &= 9,2808401 \\ a''' &= 0,5 & R''' &= 0,2089796 & \log &= 9,3201039 \\ a^{IV} &= 0,7029226 & R^{IV} &= R'' \\ a^V &= 0,8707656 & R^V &= R' \\ a^VI &= 0,9745540 & R^VI &= R \end{aligned}$$

Wie man diese Angaben zu gebrauchen habe, ist im Grunde schon aus dem Angeführten klar. Handelte es sich z. B. darum, die mittlere Wärme für ein Zeitintervall von 24 Stunden, gerechnet von einem Sonnenaufgang bis zum nächsten, aus 3 Thermometerbeobachtungen zu bestimmen, und erfolgte der Aufgang der Sonne um 5 Uhr, so hätte man zu beobachten: um  $(5 + 0,1127 \dots \times 24)$  Uhr, um  $(5 + 0,5 \cdot 24)$  Uhr und um  $(5 + 0,887 \dots \times 24)$  Uhr (oder vielmehr um  $(5 - 0,1127 \times 24)$  Uhr des folgenden Tages) und den Stand des Thermometers bei der ersten Beobachtung mit  $\tau_g$ , bei der zweiten mit  $\frac{3}{8}$  und bei der dritten wiederum mit  $\tau_g$  zu multipliciren. Die Summe der Producte ist dann die gesuchte mittlere Wärme. Indess ist bekannt, daß das Erkalten der Erde während der Nacht einem ganz anderen Gesetze folgt, als das Erwärmen derselben am Tage. Man wird daher

eine grössere Genauigkeit erreichen, wenn man für den Tag und für die Nacht die Wärmecurve besonders quadriert und daraus die mittlere Wärme zieht. Bei dem eben genannten Beispiele hätte man alsdann für 3 Beobachtungen am Tage dieselben anzustellen: um  $(5 + 0,1127 \cdot 14)$ ,  $(5 + 0,5 \cdot 14)$  und um  $(5 + 0,887 \cdot 14)$  Uhr, und für 3 Beobachtungen in der Nacht: um  $(7 + 0,1127 \cdot 10)$ ,  $(7 + 0,5 \cdot 10)$  und um  $(7 + 0,887 \cdot 10)$  Uhr; die an diesen Zeiten beobachteten Thermometerstände sind wie vorhin mit ihren Coëfficienten zu multipliciren und die Producte zu addiren. Für den vorliegenden Fall ist indess die Genauigkeit schon deshalb grösser, weil man für denselben Zeitabschnitt die Anzahl der Beobachtungen verdoppelte. Wie gross die Annäherung zum wahren Werth der mittleren Wärme sey, lässt sich a priori nicht bestimmen, da die Correction von den Coëfficienten der Entwicklung von  $y$  abhängt und die Gleichung zwischen der Temperatur und der Zeit unbekannt ist. Man kann den genäherten Werth also nur mit dem arithmetischen Mittel aus einer grossen Anzahl von Beobachtungen, als einem dem wahren Mittel sehr nahe kommenden Werthe, vergleichen. In dem 1sten Heft der meteorologischen Beobachtungen, die in den Anstalten für Witterungskunde im Großherzogth. Sachsen - Weimar-Eisenach angestellt werden, führt der verstorbene Posselt einen solchen Vergleich an, jedoch nur für einen Tag. Ob später der Versuch wiederholt ward, ist mir nicht bekannt. Das Mittel aus 35 von Aufgang bis zum Untergang der Sonne, von halber zu halber Stunde aufgezeichneten Beobachtungen, betrug  $19^{\circ},11$ ,

das Resultat aus 5 Beobachtungen, nach der obigen Methode berechnet, hingegen  $19^{\circ},31$ ; der Unterschied also nur  $0^{\circ},2$ . Es wäre zu wünschen, daß solche Vergleiche zu verschiedenen Jahreszeiten und in klimatisch sehr verschiedenen Orten öfter wiederholt würden, um zu sehen, wie groß die Annäherung ist; auch verdiente diese Methode gewiß wohl eine öftere Anwendung auf andere physikalische Aufgaben. Für den Zweck der Meteorologie lassen sich offenbar alle Zahlenwerthe, unbeschadet der Güte des Endresultates, etwas abrunden und die Berechnungen dadurch, bequemer machen \*). Jedoch bleibt dieselbe noch immer ziem-

\*) Eine einfachere Rechnung bietet die von Newton und Cotes angewandte Approximationsmethode dar, zufolge welcher man das Abscissenintervall  $\Delta$  in  $n$  gleiche Theile theilt, und in den Punkten:  $\frac{0}{n}\Delta$ ;  $\frac{1}{n}\Delta$ ;  $\frac{2}{n}\Delta$ ; . . . ;  $\frac{n}{n}\Delta$ . die correspondirenden Ordinaten errichtet, die entweder aus der Gleichung zwischen  $y$  und  $x$  gezogen, oder durch Beobachtung gefunden werden. Diese  $(n+1)$  Ordinaten, von denen die erste und letzte stets den Flächenraum begrenzen, was bei der vorhergehenden Methode nicht der Fall ist, sind dann respective mit den folgenden Coëfficienten zu multipliciren:

1) für  $n=1$  oder 2 Ordinaten ;  $R = R' = \frac{1}{2}$

2) -  $n=2$  oder 3 - - ;  $R = R'' = \frac{1}{6}$ ;  $R' = \frac{2}{3}$

3) -  $n=3$  oder 4 - - ;  $R = R''' = \frac{1}{24}$ ;  $R' = R'' = \frac{3}{8}$

4) -  $n=4$  oder 5 - - ;  $R = R^{IV} = \frac{1}{120}$ ;  $R' = R''' = \frac{3}{80}$ ;  
 $R'' = \frac{3}{8}$

5) -  $n=5$  oder 6 - - ;  $R = R^{V} = \frac{1}{2520}$ ;  $R' = R^{IV} = \frac{7}{288}$ ;  
 $R'' = R''' = \frac{5}{96}$

6) -  $n=6$  oder 7 - - ;  $R = R^{VI} = \frac{1}{840}$ ;  $R' = R^{V} = \frac{1}{160}$ ;  
 $R'' = R^{IV} = \frac{7}{240}$ ;  $R''' = \frac{1}{24}$

von denen man die weitere Entwicklung an den genannten

lich lästig, und ich weiß daher nicht, ob es bei der Frage über die mittlere Wärme eines Ortes und eines Zeitabschnittes, die mir unter allen mit dieser in Verbindung stehenden Fragen weder die schwierigste noch die wichtigste scheint, nicht vortheilhafter wäre, alle Rechnung gänzlich zu verbannen und zu einer solchen physikalischen Interpolation zurückzukehren, wie sie Vahlenberg in dem Beobachten der Temperatur der Quellen gewissermaßen schon früher angewandt hat. Das einfachste Mittel hiezu ist offenbar: ein Thermometer mit einer die Wärme schlecht leitenden Masse von solcher Größe zu umgeben und vor Regen und Sonnenschein geschützt in freier Luft aufzuhängen, daß wenige Beobachtungen am Tage hinreichen, aus dem arithmetischen Mittel derselben die mittlere Wärme mit Sicherheit zu erhalten. Die Idee ist weder neu noch weit hergeholt, aber ich weiß nicht, ob sie irgendwo mit Umsicht

Orten findet. Alsdann ist, wenn  $A, A', A'', \dots, A^{(n)}$  die den Abscissen  $\frac{0}{n}\Delta, \frac{1}{n}\Delta, \dots, \frac{n}{n}\Delta$  respective entsprechenden Ordinaten bezeichnen:

$$\Delta (AR + A'R' + A''R'' + \dots + A^{(n)}R^{(n)})$$

der gesuchte Flächeninhalt, und  $(AR + A'R' + \dots + A^{(n)}R^{(n)})$  die Höhe des Rechteckes, welches für die vorliegende Aufgabe der mittleren Wärme proportional ist. An dem angeführten Orte findet man auch den Beweis, daß es beim Gebrauch dieser Methode vortheilhaft ist, ein gerades  $n$  oder eine ungerade Anzahl von Ordinaten (d. h. Temperaturbeobachtungen) anzuwenden. An Genauigkeit steht übrigens diese Methode der oben angeführten nach.

ausgeführt und anhaltend befolgt wäre. Sollte dieß Verfahren auch nicht überall anwendbar seyn, und man daher lieber dem Beobachten der Extreme den Vorzug geben wollen, so wird es zur ferneren Prüfung der Genauigkeit dieser letzteren Methode ein sicheres Mittel darbieten, das zugleich minder beschwerlich ist, wie das gewöhnliche, des Tage lang fortgesetzten Beobachtens in halb- oder viertelstündigen Intervallen. Es wird also erlauben, solche Vergleiche öfter und längere Zeit hindurch zu unternehmen. Uebrigens verdient noch bemerkt zu werden, daß auch schon Hr. A. v. Humboldt, bei Gelegenheit seiner Untersuchungen zur Bestimmung der isothermischen Linien, zu einem ähnlichen Resultate wie Hr. Hällström gekommen ist, nämlich: daß das arithmetische Mittel aus den Extremen nur um einige Zehntel eines Centesimalgrades von derjenigen mittleren Wärme abweiche, die aus einer großen Anzahl von Beobachtungen am Tage abgeleitet worden ist.

P.

---

## II.

### *B e s c h r e i b u n g*

*eines Instruments zur Bestimmung der mittlern Temperatur eines Ortes für jeden gegebenen Zeitraum;*

VON

J. G. GRASSMANN, Prof. am Gymn. zu Stettin.

---

Um die mittlere Temperatur eines gegebenen Zeitabschnitts an einem Orte zu erfahren, wird bekanntlich eine Reihe über die Tageszeiten gehörig vertheilter Beobachtungen angewendet. Man hält es, um die mittlere Temperatur eines Tages zu erhalten, gewöhnlich für hinreichend, drei Beobachtungen, eine Morgens, eine Mittags und eine Abends zu machen. Dafs man durch dieses Verfahren die gesuchte mittlere Temperatur eines Tages nur beiläufig erhalte, und mannichfachen Irrthümern ausgesetzt sey, ist zu einleuchtend, als dafs es einer Auseinandersetzung bedürfte. Dies würde indess da von geringem Belange seyn, wo es darauf ankömmt, die mittlere Temperatur eines gröfsern Zeitabschnittes, z. B. eines Jahres, zu finden, wenn man nur versichert seyn könnte, dafs die Irrthümer blofs zufällig wären, und bald auf die eine, bald auf die andere Seite fielen, so dafs sie sich bei einer bedeutenden Reihe von Beobachtungen in dem erhaltenen Durchschnitt wechselseitig tilgten.

Es ist aber sehr zu fürchten, dafs hierbei constante Fehler vorkommen, welche eine ganze Reihe von täg-

lichen Mitteln in demselben Sinne treffen, so daß sie z. B. alle zu hoch ausfallen, die daher, wenn man ihren Durchschnitt nimmt, kein richtiges jährliches Mittel geben können. So dauert z. B. an hellen Wintertagen die größte Wärme nur wenige Stunden, kommt aber, wenn man die mittlere Temperatur eines Tages aus drei Beobachtungen nimmt, so in Rechnung, als habe sie 8 Stunden gedauert. Die Kälte steigt dagegen während der Nacht gewöhnlich nur um wenige Grade, und die größte Kälte gilt daher eigentlich für einen größern Zeitraum, als für welchen sie in dem Durchschnitt aus 3 täglichen Beobachtungen in Rechnung kommt. Die mittlere Temperatur eines solchen Tages kann daher beträchtlich geringer seyn, als ein solcher Durchschnitt sie giebt.

Noch weniger zuverlässig scheint mir das Mittel aus der Beobachtung der täglichen Temperatur-Extreme. Sie können die wahre Mittelwärme eines Tages eben so wenig geben, als die Beobachtung der größten Wärme und der größten Kälte eines Jahres die mittlere Wärme dieses Jahres giebt \*). Auch steht das Maximum der Wärme eines Tages in der That unter ganz andern Verhältnissen, als das Maximum der Kälte. Jenes wird durch eine allmählig steigende, und dann wieder abnehmende Kraft — die Einwirkung der steigenden und sinkenden Sonne — hervor gebracht. Die Abkühlung vom Sonnenuntergang bis zum Sonnenaufgang hängt dagegen keineswegs von

\*) Daß indeß die Abweichung dieses Mittels von der wahren mittleren Wärme nicht so groß ist, wie gemeinlich geglaubt wird, hat man aus dem vorhergehenden Aufsatz ersehen. P.

der Tiefe der Sonne unter dem Horizonte ab, sondern scheint, abgesehen von allen durch atmosphärische Niederschläge oder Auflösungen bewirkten Temperaturveränderungen, nur unter den allgemein physischen Verhältnissen der allmählichen Abkühlung zu stehen. (Fig. 3 stellt den muthmaßlichen Gang der Temperatur im Sommer, und Fig. 4 den im Winter dar).

Nach Törnstens unter  $64^{\circ}$  nördlicher Breite angestellten zehnjährigen Beobachtungen steht das jährliche Mittel aus Beobachtungen um 6 Uhr Morgens und um 6 Uhr Abends um  $0,67$  Grad Reaumur unter dem jährlichen Mittel aus den Beobachtungen der täglichen Temperatur-Extreme <sup>a)</sup>.

Die wahre mittlere Wärme eines Tages ist eigentlich der Durchschnitt einer unendlichen Menge stetig folgender, durch alle 24 Stunden hindurchgehender Beobachtungen. Diesem würde man ohne allen merklichen Fehler den Durchschnitt aus 96 viertelstündigen oder 48 halbstündigen Beobachtungen substituiren können. Eine solche *Ausmittlung* ist allerdings sehr beschwerlich, und erforderte wenigstens zwei von andern Geschäften freie Beobachter. Es ist hierbei ein lästiger Umstand, daß das wahre Mittel eines Tages von dem Mittel aus Beobachtungen zu bestimmten Tageszeiten, oder aus den Temperatur-Extremen nicht zu allen Zeiten und an allen Orten auf gleiche Weise abhängen, sondern daß die Function, mittelst

a) Leopold v. Buch über die Grenzen des ewigen Schnees im Norden, in Gilberts Annalen B. 41 S. 44, aus den Verhandlungen der Schwedischen Akademie 1796. III.



deren diese Abhängigkeit sich darstellt, nach den verschiedenen Jahreszeiten, Klimaten und örtlichen Lagen verschieden seyn wird. — Untersuchungen dieser Art scheinen noch nicht angestellt zu seyn, wenigstens sind sie mir unbekannt geblieben. — Herr Prof. Brandes, in seinen trefflichen und höchst belehrenden Untersuchungen über den mittlern Gang der Wärme-Aenderungen, übergeht diesen Gegenstand gänzlich, und bemerkt bloß (S. 4), daß seine Bestimmungen aus Beobachtungsreihen hergeleitet sind, deren größter Theil die Wärme zu drei verschiedenen Tageszeiten angiebt, und fügt hinzu, daß die mittlere Wärme dieser drei Tageszeiten nicht erheblich von der Mittelwärme des ganzen Tages abweichen könne — eine Meinung, welcher ich, nach dem Gesagten, nicht unbedingt beipflichten kann, da hier die Häufung der Anzahl der Beobachtungen, falls sie mit einem constanten oder in gleichem Sinne variablen Fehler behaftet seyn sollten, zu keinem richtigen Durchschnittswerthe führen kann.

Schon um die Resultate einer so mühevollen und verdienstlichen Arbeit, wie die, welche in dem gedachten Werke dem Publikum vorliegt, zu sichern, oder, wenn es nöthig ist, zu berichtigen, wäre daher eine gründliche Untersuchung über die wahre Mittelwärme des Tages höchst wünschenswerth. Die Methode dazu, von welcher eben die Rede war, ist aber in der That mit zu großen Schwierigkeiten verknüpft, als daß sich eine genügende Feststellung des fraglichen Gegenstandes nach ihr so bald erwarten ließe.

Ich erlaube mir hier, den Physikern und Astronomen die Idee zu einem Instrumente vorzulegen, wel-

ches selbst in jedem Augenblicke die Wärme beobachtet, die Beobachtungen summirt und das Mittel zieht, so daß man nach 24 Stunden die Mittelwärme des Tages, — und eben so die Mittelwärme einer Woche, eines Monats oder Jahres nach Verlauf derselben — nur ablesen darf, wenigstens durch eine ganz kleine Rechnung finden kann. Das Instrument überhebt uns also des ganzen beschwärllichen Theils jener Untersuchung, indem es sie allein auf seine Schultern nimmt.

Es ist dasselbe keinesweges so verwickelt und zusammengesetzt, als es der daran gemachten Anforderung nach scheint. Ob es das, was von ihm ausgesagt ist, mit der gehörigen Schärfe und Genauigkeit leisten werde, ist zwar durch keinen Versuch dargethan, da es bis jetzt meines Wissens nicht für einen Zweck, wie dieser, ausgeführt ist, kann aber, nach seiner Einfachheit keinen Augenblick zweifelhaft seyn. Es ist sogar häufig genug vorhanden, nur für unsern Zweck, so viel mir bekannt, nicht gebraucht; seine Idee läßt sich in zwei Worten aussprechen, und liegt so nahe, daß ich mich in der That der Besorgnisse nicht erwehren kann, hier einen Gedanken als neu vorzutragen, den schon viele vor mir gehabt, und auch vielleicht ausgesprochen und ausgeführt haben mögen. Es ist nämlich nichts mehr und nichts weniger als *eine Pendeluhr ohne Compensation*. Noch zweckmäßiger wird es aber seyn, ihrem Pendel gerade die entgegengesetzte Einrichtung eines Compensationspendels zu geben. Da eine solche Uhr in der Wärme langsamer, in der Kälte rascher geht, so ist der Unterschied der Zeit, welche sie zeigt, eine Funk-

tion der Wärme, welche unterdeß geherrscht, und welche mit allen ihren Veränderungen immer sogleich in den Gang der Uhr eingewirkt hat. Wird das Pendel der Uhr für  $0^{\circ}$  regulirt, doch so gestellt, daß die Dauer einer Schwingung bei  $0^{\circ}$  genau eine Secunde ist, die Uhr also bei dieser Temperatur in ihrem Gange mit einer richtigen astronomischen Uhr für mittlere Zeit übereinstimmt, so ist der Zeitunterschied, den sie nach einem Tage oder nach einer Woche gegen jene Uhr angiebt, ein Ausdruck der mittleren Wärme, welche unterdeß geherrscht hat; die Uhr hat sie von Secunde zu Secunde richtig beobachtet, summirt, und das Mittel selbst genommen. Gesetzt der Zeitunterschied, den sie zeigt, deutete auf eine Pendellänge, welche nach dem Ausdehnungsverhältnisse der Pendellänge bei  $10^{\circ}$  Statt findet, so wäre dieses die mittlere Wärme des fraglichen Zeitraums.

Zwei Umstände scheinen hier in Beziehung auf die Anwendbarkeit des Pendels zur Bestimmung der mittleren Temperatur eine besondere Erwägung zu verdienen. Der erste betrifft eine solche Aufstellung der Uhr, daß ihr Pendel jedesmal die Wärme der Luft annimmt. Zu diesem Ende scheint es hinreichend sie vor einem nach Norden gehenden Fenster eines ungeheizten Zimmers anzubringen, gegen Reflexe gehörig zu schützen; und sie mit einem Gehäuse aus Eisenblech zu umgeben, welches oben und unten mit einem engen Drahtgitter versehen ist, um den Luftwechsel zu gestatten. — Es versteht sich, daß das obere durch ein Dach gegen das Eindringen der Feuchtigkeit geschützt seyn müßte. Auch scheint es mir gar keine Schwierigkeit zu haben, das Pendel in

einer Entfernung von einigen Fuß von der Uhr aufzuhängen, so daß diese noch im Zimmer bliebe. — Durch eine solche Vorrichtung scheinen alle Vorichtsmaßregeln, welche man bei Aufhängung der Thermometer zu den täglichen Beobachtungen zu empfehlen pflegt, auf das Pendel übertragen, nur daß dieses nie unmittelbar einem Luftzuge ausgesetzt werden darf.

Der zweite Umstand, welcher hier in Erwägung gezogen werden muß, ist der, ob die Ausdehnung des Pendels in der Wärme hinreichend groß seyn werde, um diese daraus mit der nöthigen Schärfe bestimmen zu können. Die Beantwortung dieser Frage hängt zum Theil von der Gränze der unvermeidlichen Fehler in dem Gange einer astronomischen Uhr mit einem Compensationspendel ab. Da es mir hierüber aber an den nöthigen Erfahrungen und Untersuchungen fehlt, so muß ich diesen Umstand gänzlich übergehen, und werde also alle übrigen Einflüsse auf den Gang der Uhr, wie z. B. die größere Ausweichung, den größeren Widerstand einer dichteren Luft, Verdickung des Oels u. s. w. hier gänzlich außer Acht lassen, und ihn bloß als abhängig von der Länge des Pendels betrachten. Unter diesen Voraussetzungen würde schon ein Pendel mit einer einfachen Pendelstange aus einem sich stark ausdehnenden Metalle (z. B. aus gewalztem oder gehämmertem Zink, welches sich nach Smeaton vom Gefrierpunkte bis zum Siedepunkte in dem Verhältnisse von 1 zu 1,00373 ausdehnt <sup>b)</sup> nicht unbrauchbare Beobachtungen geben.

<sup>b)</sup> Kastners Physik S. 913. Biot in seinem Traité führt das Ausdehnungsverhältniß des Zinks gar nicht an.

Die Berechnung c) ergibt, daß eine damit versehene

c) Es sey  $l$  die Länge des Sekundenpendels, (beiläufig nahe 38 rheinländische oder preuss. Zoll)  $1 + tk$  das Ausdehnungsverhältniß der Pendelstange für  $t$  Centesimalgrad Wärme, und  $f$ , in Secunden ausgedrückt, die Dauer einer Schwingung eines Pendels, welches bei 0 Grad mit einem richtigen Sekundenpendel gleichzeitig schwang, sich nun aber in einer Wärme von  $t$  Graden auf  $(1 + tk) l$  verlängert hat. Da sich nun die Schwingungszeiten wie die Quadratwurzeln der Pendellängen verhalten, so ist:

$$1 : f = \sqrt{l} : \sqrt{(1 + tk) \cdot l} = 1 : \sqrt{1 + tk}$$

woraus  $f = \sqrt{1 + tk}$

Hiefür kann man, da  $tk$  gegen 1 immer sehr klein ist, ohne merklichen Fehler setzen:

$$1) \quad f = 1 + \frac{1}{2} tk$$

Die Zahl der Schwingungen, welche ein solches Pendel in einem gegebenen Zeitraume von  $A$  Secunden (z. B. in einem Tage, wo  $A = 86400$ ) macht, ist folglich:

$$\frac{A}{1 + \frac{1}{2} tk} \quad \text{wofür man wieder ohne merklichen Fehler setzen kann } A - \frac{1}{2} Atk$$

Die Uhr bleibt also gegen eine richtige Secundenuhr um  $\frac{1}{2} Atk$  zurück. Diesen Zeitunterschied in Secunden setze man  $d$ , so ist:

$$2) \quad d = \frac{1}{2} Atk$$

woraus folgt

$$3) \quad t = \frac{2d}{AK}$$

Ist also  $k$  bekannt, so kann aus dem Zurückbleiben der Uhr die mittlere Temperatur für einen Zeitraum von  $A$  Secunden nach dieser Gleichung hergeleitet werden. Sollte sie vorgehen, so ist  $d$  negativ, woraus auch  $t$  negativ gefunden wird, wie man leicht übersieht. Noch ein drittes Glied für  $f$  in Rechnung zu ziehen, wird nur in seltenen Fällen, und auch dann nur wenn die größte Genauigkeit gesucht wird, erforderlich seyn.

# Uhr für jede 10 Centesimalgrade Wärme oder Kälte.

Für die Berechnung des täglichen Zurückbleibens eines Zinkpendels bei 10° Cent. Wärme nach der Gleichung 2) hat man

$$A = 86400, t = 10, k = 0,0000373$$

43200 Man findet folglich

$$\begin{array}{r} 746 \\ 1119 \\ \hline 1492 \end{array}$$

$$d = \frac{1}{2} Atk = 16,1136$$

Nimmt man noch das folgende Glied, so erhält man

$$f = \sqrt{1 + tk} = 1 + \frac{1}{2} tk - \frac{1}{8} t^2 k^2 + \dots$$

Hieraus ist die Zahl der Schwingungen in A Sekunden

$$\frac{A}{1 + \frac{1}{2} tk - \frac{1}{8} t^2 k^2} = A - \frac{1}{2} A \cdot tk + \frac{3}{8} At^2 k^2 - \dots$$

$$\begin{aligned} \text{Hieraus hat man nun } d' &= \frac{1}{2} Atk - \frac{3}{8} At^2 k^2 \\ &= \frac{1}{2} Atk (1 - \frac{3}{4} tk) \end{aligned}$$

Vergleichen wir das hier gefundene genauere  $d'$  mit dem in Formel 2 (S. 426), so ist

$$d : d' = \frac{1}{2} Atk : \frac{1}{2} Atk (1 - \frac{3}{4} tk) = 1 : (1 - \frac{3}{4} tk)$$

$$\text{folglich } d' = d (1 - \frac{3}{4} tk)$$

$$\text{Es sey } t = 50^\circ \text{ C. und } k = 0,0000373$$

$$\begin{array}{r} 50 \\ \hline tk = 0,0018650 \\ 3 \\ \hline 0,0055950 \\ 4 \\ \hline \frac{3}{4} tk = 0,0013987 \end{array}$$

Der Factor  $1 - \frac{3}{4} tk$  weicht von 1 so wenig ab, daß man in allen hier vorkommenden Fällen ohne allen merklichen Fehler  $d' = d$  setzen, d. h. sich mit dem ersten Gliede aus  $\sqrt{1 + tk}$ , nämlich  $1 + \frac{1}{2} tk$ , begnügen kann, weshalb darauf in den fernern Rechnungen keine Rücksicht genommen, d. h.  $k$  ist als ein blosses Differential betrachtet worden.

täglich um 16,11 Secunden gegen eine richtig gehende Compensationspendeluhr differiren würde, vorausgesetzt, daß der Gang beider Uhren bei  $0^{\circ}$  übereinstimmte. — Allein es wird doch zweckmäßiger seyn, sich zu diesen Beobachtungen eines roßförmigen Pendels zu bedienen, dessen sämtliche abwärts gehende Strecken aus dem sich mehr ausdehnenden, die aufwärts gehenden aus dem sich weniger in der Wärme ausdehnenden Metalle bestehen. So könnte man z. B. alle abwärts gehenden Strecken aus Zink, alle aufwärts gehenden aus Stahl machen, auch dem Pendel statt der roßförmigen eine röhrenförmige Gestalt geben d). — Hierbei bleibt es nun der Willkühr überlassen, aus wie vielen Stäben oder Röhren man das Pendel zusammensetzen will. Die Anordnung wird sich immer so treffen lassen, daß 1 Grad Wärmeänderung einer Differenz von einer gegebenen Anzahl von Secunden in dem täglichen Gange der Uhr entspricht e). So finde ich, daß ein roßförmiges Pendel

Bode astronomisches Jahrbuch 1808. S. 249.

Die abwärts gehenden Zinkstrecken des bei  $0^{\circ}$  regulirten thermometrischen roßförmigen Secundenpendels werden, wenn die Linse im Schwingungspunkte aufgehängt ist, die aufwärts gehenden Stahlstrecken um die Länge des einfachen Secundenpendels übertreffen müssen. Setzen wir diese Länge  $= 1$ , und die Länge der Stahlstrecken, durch dieselbe Einheit gemessen,  $= x$ , so beträgt die Summe der Zinkstrecken überhaupt  $1 + x$ . Unter diesen Umständen wird sich das Pendel, wenn  $1 + k'$  das Ausdehnungsverhältniß des Zinks für  $1^{\circ}$  Cent. bezeichnet, bei einer Wärme von  $1^{\circ}$  Cent. in seinen Zinkstrecken verlängern um  $k' (1 + x)$ , dagegen wird es sich, wenn  $1 + k''$  das Ausdehnungsverhältniß des Stahls ist, in seinen Stahlstrecken

von 9 Stäben Zink und Stahl, die der Länge des einfachen Secundenpendels ungefähr gleich sind, und welches also aus 3 abwärts gehenden Zinkstrecken und 2 aufwärts gehenden Stahlstrecken besteht, für jeden Centesimalgrad Wärmeänderung eine Differenz von täglich 4 Secunden in Zeit giebt, wenn man das obige Ausdehnungsverhältniß für den Zink beibehält, und das des Stahls nach Biot  $= 1,00001079$  für 1 Cen-

verkürzen um  $k''x$ . Die Ausdehnung des Rostpendels für  $1^\circ$  Cent., welche wir  $k$  nennen, ist daher

$$4) \quad k = k' + k'x - k''x = k' + (k' - k'')x,$$

und das Pendel kann angesehen werden, als bestände es aus Einer Masse, deren Ausdehnungsverhältniß  $1 + k$  ist. Wäre  $k$  gegeben, und man suchte  $x$ , so hätte man

$$5) \quad x = \frac{k - k'}{k' - k''}$$

Dieser Ausdruck wird zur Anordnung eines Rostpendels brauchbar seyn, wenn verlangt wird, daß es für einen Grad Wärmeänderung einen bestimmten Zeitunterschied täglich geben soll. Es ist nämlich dieser Zeitunterschied ( $d$ ), da hier  $t = 1$  gesetzt ist, aus der 2ten Gleichung:

$$d = \frac{1}{2} Ak, \text{ woraus}$$

$$6) \quad k = \frac{2d}{A} \text{ folgt.}$$

Ist  $k$  durch  $d$  und  $A$  gegeben, so findet man, wenn man auch  $k'$  und  $k''$ , die Ausdehnungen der Metalle, aus denen man das Pendel zusammensetzen will, als bekannt betrachtet, die GröÙe  $x$ , d. h. die Länge der aufwärts gehenden Stahlstrecken aus der 5ten Gleichung.

Um ein Pendel aus Zink und Stahl zu construiren, welches für  $1^\circ$  C. Wärmeänderung täglich einen Unterschied von



teßmalgrad setzt. A). Kann man nach Viertelsecunden beobachten, so würde eine Differenz von  $2\frac{1}{2}$  Secunden täglich genügen, um die Mittelwärme eines Tages bis auf Zehntel eines Decimalgrades zu bestimmen. Zu diesem Zweck würde ein Rost aus 5 Stäben Zink und Stahl, der also aus 2 abwärts gehenden Zinkstrecken und einer aufwärts gehenden Stahlstrecke bestände, genügen. — Es ist hiebei nicht zu übersehen, daß die Beobachtungsfehler in Beziehung auf die Mittelwärme eines Tages ohne allen Einfluss auf die Angabe der Mittelwärme eines Monats oder Jahres sind, vorausgesetzt, daß man die Uhr in dieser ganzen Zeit ununterbrochen fortgehen lasse.

$2\frac{1}{2}$  Secunden zeigte, hätte man  $d = 2\frac{1}{2}$ ,  $A = 86400$ , folglich

$$k = \frac{2d}{A} = 0,00005787.$$

Da nun

$$k' = 0,00003730$$

$$k'' = 0,00001079,$$

so ist

$$k - k' = 0,00002057$$

$$k' - k'' = (0,00002657)$$

$$0,776 = z$$

$$\underline{18557}$$

$$\underline{38}$$

$$2013$$

$$6208$$

$$\underline{1856}$$

$$\underline{2328}$$

$$157$$

$$29,49 = z \text{ in Zollen rheinl.}$$

$$\underline{159}$$

Die aufwärts gehende Stahlstrecke müßte also 0,776 von der Länge des einfachen Secundenpendels, oder, wenn dieses 38 Zoll rheinl. gerechnet wird, 29,49, nahe  $29\frac{1}{2}$  Zoll betragen.

Wäre das Ausdehnungsverhältniß der Metalle mit hinreichender Sicherheit bekannt, so würde es genügen, das zusammengesetzte Pendel bei einer Temperatur von  $0^{\circ}$  so zu reguliren, daß es bei dieser Temperatur mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwingt. Alles übrige wäre Sache der Rechnung; diese würde die Auslage des Pendels in die Sprache unsers Quecksilberthermometers übersetzen, und es käme nur darauf an, jene Auslage scharf aufzufassen. Wie weit dieses letztere geschehen könne, davon ist in dem Obigen so eben die Rede gewesen, und es wird sich weiterhin noch ein Mittel zeigen, wodurch diese Schärfe noch vermehrt werden kann; allein jene Uebertragung der Sprache des Pendels in die des Thermometers bedarf noch einer besondern Untersuchung.

Es scheint zuvörderst keine bedeutenden Schwierigkeiten zu haben, das Pendel zur Beobachtung der Mittelwärme, welches ich künftig das thermometrische Pendel nennen will, für die Temperatur von  $0^{\circ}$  zu reguliren, wenn man im Besitze einer richtiggehenden Secundenuhr mit einem Compensationspendel ist. Die Temperatur der Luft hält sich oft, insbesondere, wenn nach tiefem Schnee Thauwetter eintreten will, ziemlich genau auf  $0^{\circ}$ , und es lassen sich leicht Vorrichtungen angeben, wodurch man die Temperatur in einem eingeschlossenen Raume auf diesen Punkt für längere Zeit fixiren kann.

Allein die Angaben des Ausdehnungsverhältnisses der Metalle sind wohl noch zu unsicher, als daß man sich allein darauf stützen, und sich des Versuchs überheben könnte. Dieser kann nun auf zwei ver-

schiedene Arten angestellt werden, einmal durch unmittelbare Messung, und zweitens durch Beobachtung des Ganges der mit dem thermometrischen Pendel versehenen Uhr.

So ausgebreitet und vervollkommnet auch jetzt die Hülfsmittel der Mechanik und Optik sind, so scheint die unmittelbare Messung des Ausdehnungsverhältnisses doch zu große Schwierigkeiten zu haben, als daß man die hinreichende Genauigkeit davon erwarten könnte, zumal wenn man das Pendel, wie es doch nothwendig scheint, in seiner Senkrechten Lage aufgehängt, so wie es sich an der Uhr befindet, während der Messung erhalten wollte, wodurch es schon sehr schwierig wird, ihm in seiner ganzen Länge genau dieselbe Temperatur zu geben. Wir geben daher diese Methode gänzlich auf, und wenden uns zu der andern.

Auch diese hat ihre Schwierigkeiten, welche vorzüglich daraus entspringen, daß sich kleine Zeittheile nicht mit der Genauigkeit beobachten lassen, als kleine Raumtheile, und daß man daher den Versuch über einen längern Zeitraum ausdehnen muß, wenn man zu einiger Genauigkeit gelangen will.

Folgendes Mittel scheint mir aber zu jeder erforderlichen Genauigkeit zu führen, und in Beziehung auf die genaue Abmessung der Zeit dieselben Vortheile zu gewähren, welche der Vernier in Beziehung auf die genaue Ausmessung der Längen darbietet. Es wird nur darauf ankommen durch den Versuch auszumitteln, wie es am besten anzuwenden, und welche Hülfsmittel dem Auge oder dem Ohre noch zu geben seyn möchten.

Es befinde sich eine Uhr mit einem richtigen Compensations - Secundenpendel in nicht zu großer Entfernung neben unserer Uhr mit dem thermometrischen Pendel. — Beide müssen sich entweder auf eine hinlänglich starke Mauer stützen, oder doch so angebracht seyn, daß sie sich ihre Bewegung nicht mittheilen können. — Die Aufstellung auf abgesonderten Gerüsten, welche sich beide auf einen aus einer Balkenlage und darüber gedeckten Dielen bestehenden Fußboden stützen, ist ganz verwerflich g). Ueberhaupt wird man nicht vorsichtig genug seyn können, um jeden Einfluß des einen Pendels auf das andere zu entfernen; wie klein und geringfügig ein solcher Impuls auch seyn mag, so wird er sich, viele Tausend Mal wiederholt, doch geltend machen, und den Gang

g) Cf. Laplace in Gilb. Ann. B. 57. S. 229 sqq. Durch folgenden ganz einfachen Versuch kann sich jeder überzeugen, wie leicht sich die Schwingung eines Pendels einem andern mittheilt. Man hänge eine an einen Faden befestigte Flintenkugel an dem Gehäuse einer mit einem nicht zu leichten Pendel versehenen, und auf diesem Gehäuse ruhenden, Secundenuhr so auf, daß der Faden neben dem Gehäuse herunterhängt, und sich in dem Ruhepunkte auf irgend einen Theil des Gehäuses stützt. Giebt man nun dem freien Theile des Fadens nur ungefähr die Länge eines Secundenpendels, so wird man in einigen Minuten bemerken, daß sich auch dieses Pendel in Bewegung setzt, und so schwingt, daß beide immer nach entgegengesetzten Seiten ausweichen. Diese Bewegung stellt sich auch immer auf dieselbe Weise wieder her, wie oft man sie auch unterbricht oder abändert. Hängt man das Fadenpendel dagegen in gleicher Entfernung an einen in die Wand geschlagenen Nagel auf, so ist eine solche Bewegung nicht bemerkbar.

der Beobachtung stören. Eine Aufstellung auf gänzlich gesonderten gehörig starken Gerüsten kann nur in dem Falle für zulässig gehalten werden, wenn beide zur ebenen Erde auf dem soliden, nicht gedielten, sondern eben mit Steinen gepflasterten Boden stehen.

Man beobachte nun beide Pendel bis zu dem Augenblick, wo die Schläge derselben coincidiren, d. h. wo eine Secunde an dem einen in demselben Augenblicke beëndigt ist, als an dem andern. Diese Beobachtung wird sich eben sowohl mit dem Auge als mit dem Ohre machen lassen, und man wird bei einiger Uebung leicht dahin gelangen, auf beide Arten zu beobachten, und die eine Beobachtung durch die andere zu controliren. Für die Beobachtung mittelst des Auges scheint es am vortheilhaftesten einen Spiegel-sextanten so aufzustellen, daß sich die Bilder der ruhenden Pendel gerade decken, und ihn in dieser Lage zu befestigen. Sobald beide Bilder der schwingenden Pendel sich nun, insbesondere in der Mitte des Schwunges, wieder decken, hat man eine Coincidenz. Welche Vorthelle man sich dabei durch die Anbringung gewisser Kennzeichen, die sich z. B. im Augenblicke der Coincidenz berühren, verschaffen könne, wird sich jeder am besten selbst heraussuchen. Uebrigens wird man nur diejenigen Coincidenzen brauchen können, bei welchen die Pendel nach derselben Seite ausweichen.

Beobachtet man nun zwei nicht zu nahe liegende Coincidenzen, so wird sich daraus die Dauer einer Schwingung des thermometrischen Pendels mit einer Genauigkeit bestimmen lassen, welche nichts zu wünschen übrig läßt, und welche noch vollkommen hin-

reichend ist, wenn man sich auch um eine ziemlich beträchtliche Anzahl von Secunden in der Bestimmung des Abstandes der beiden beobachteten Coincidenzen geirrt haben sollte *h*).

Nachdem die Schwierigkeit wegen genauer Ausmessung der Schwingungszeiten nun beseitigt, scheinen vornehmlich folgende Wege offen zu stehen, um mittelst der Beobachtung des Ganges der mit dem thermometrischen Pendel versehenen, und für 0° re-

*h*) Es sey die Anzahl der Schwingungen eines richtigen Compensations-Secundenpendels von einer Coincidenz zu irgend einer andern =  $A$ , ein thermometrisches Pendel, welches bei 0° mit ihm gleichzeitig schwingt, mache unterdeß bei einer höhern Temperatur  $t$ ,  $A - d$  Schwingungen, wo  $d$  genau eine Anzahl ganzer Secunden bezeichnet. Man hat nun aus der 2ten und 3ten Gleichung

$$2d = Atk, \text{ woraus } k = \frac{2d}{At} = \frac{2d}{t} \cdot \frac{1}{A}$$

Diese Gleichung zeigt, welchen Einfluß ein Irrthum in der Beobachtung der beiden Coincidenzen auf die Bestimmung von  $k$  haben wird. Setzt man nämlich  $A \pm \Delta A$  statt  $A$  in dieselbe, so findet sich das erste Glied von  $\Delta k = \mp \frac{2d}{t} \cdot \frac{\Delta A}{A^2}$ , welches selbst für einen mäßigen Zeitraum nicht von Bedeutung seyn kann. —

Es sey z. B. eine Coincidenz beobachtet Morgens 7<sup>h</sup> 28' 34"  
und eine andere Abends um — — — 6<sup>h</sup> 35' 15"  
Zeitunterschied — — — 11<sup>h</sup> 6' 40"  
— — in Secunden 40000 =  $A$

Die thermometrische Uhr sey während deß um 18 Secunden =  $d$  zurückgeblieben, und die Temperatur des Pendels sey 16°C. =  $t$  gewesen. Man hat hieraus  $k = \frac{2d}{At} = 0,00005625$ . Sollte nun der mögliche Irrthum in Beobachtung der Coincidenzen

gulirten Uhr das Ausdehnungsverhältniß dieses Pendels zu finden, und damit zugleich die thermometrische Bedeutung seiner Anzeigen kennen zu lernen.

1. Man bringe das thermometrische mit seiner Uhr in Verbindung stehende Pendel einige Stunden lang in Dämpfe des kochenden Wassers, und wenn es die Temperatur desselben angenommen und wieder trocken geworden, so beobachte man einige nicht zu nahe liegende Coincidenzen.

2. Man bringe das Pendel in einen tiefen Keller, dessen Temperatur man kennt, und beobachte auch hier einige Coincidenzen mit einem richtigen Secundenpendel.

3. Man beobachte an einem warmen Tage, oder noch besser mehrere Tage hintereinander die Temperatur, worin sich das thermometrische Pendel befindet an recht genauen Thermometern von Viertelstunde zu Viertelstunde, und nehme hieraus das Mittel. Für eben diesen Zeitraum beobachte man den Gang des thermometrischen Pendels, indem man zu Anfang und zu Ende desselben eine Coincidenz abwartet, und die Zwischenzeit beider Coincidenzen in Rechnung

auch 40'' betragen ( $\approx \Delta A$ ), so würde doch der Einfluß dieses

Irrthums auf die Bestimmung von  $k$  (nämlich  $\Delta k = \frac{2d}{t} \cdot \frac{\Delta A}{A^2}$ )

nur einige Einheiten auf der 8ten Stelle ausmachen. Man sieht hieraus, welche Schärfe sich von diesem Verfahren erwarten läßt. Der Irrthum aus der unrichtigen Bestimmung der Coincidenzen kann als verschwindend betrachtet werden gegen den Fehler, welcher aus der mangelnden Schärfe in der Bestimmung der Temperatur entspringen kann.

nimmt. Da man die mittlere Temperatur dieser Zwischenzeit kennt, so hat es keine Schwierigkeit, das Ausdehnungsverhältniß der Pendellänge hieraus zu finden.

Welcher von diesen Methoden man sich bedienen will, bleibt jedem überlassen. Die erste hat den Vortheil, von thermometrischen Bestimmungen unabhängig zu seyn, bedarf aber ohne Zweifel noch besonderer Correctionen wegen des Widerstandes etc. Die zweite gewährt den Vortheil, daß man in Ansehung der Zeit nicht beschränkt ist, und daher den Unterschied für einen beträchtlichen Zwischenraum nehmen kann. — Beide sind aber sonst mit großen Unbequemlichkeiten verknüpft. — Da nun das thermometrische Pendel doch nur hauptsächlich auf Sternwarten gebraucht werden möchte, wo eine genaue Zeitbestimmung und richtig gehende Uhren stets vorhanden sind, so wird man ohne Zweifel der dritten Methode vor den beiden ersten den Vorzug geben. Sie erfordert keine weitem Vorrichtungen, und ist vollkommen zuverlässig, vorausgesetzt, daß zwei zuverlässige Beobachter vorhanden sind, aber sie kann keine größere Genauigkeit geben, als die der thermometrischen Beobachtungen, worauf sie sich stützt i).

i) Setzt man in die Formel  $k = \frac{2d}{At}$ ,  $t + \Delta t$  statt  $t$ , so

findet sich das erste Glied von  $\Delta k = \mp \frac{2d}{A} \cdot \frac{\Delta t}{t^2}$ . Behält man

das Beispiel der vorigen Anmerkung, und setzt man den möglichen Fehler in der Bestimmung der mittleren Temperatur  $\frac{1}{10}$  Grad der Centesimalscale, so findet man den dadurch began-



Wir haben bisher stets vorausgesetzt, daß das Pendel für die Temperatur des Gefrierpunkts genau regulirt sey, so daß es mit einem richtigen Secundenpendel gleichzeitig schwingt. So wie man aber ein Thermometer aus jeden zwei, nicht zu nahe an einander liegenden, und nur genau bekannten Temperaturen reguliren kann, so kann dieses auch mit dem thermometrischen Pendel aus zwei mittleren Temperaturen geschehen. Die Genauigkeit kann dann aber nicht die des Quecksilberthermometers, auf welche sie sich stützte, übertreffen \*).

genen Irrthum in der Bestimmung von  $k$  ungefähr 35 Einheiten der 8ten Stelle. Er kann aber noch verändert werden, wenn man den Abstand der beiden Temperaturen größer nimmt.

k) Es sey die Länge eines nicht regulirten thermometrischen Pendels bei der Temperatur von  $0^\circ = j$ , und die Dauer einer Schwingung desselben bei dieser Temperatur  $= s$ , wo sowohl  $j$  als  $s$  unbekannt sind. Man fände die Dauer einer Schwingung bei  $t$  Centesimalgraden Wärme  $= f$ , und bei  $t'$  Graden  $= f'$  so ist, wenn man das Ausdehnungsverhältniß des Pendels für 1 Centesimalgrad wieder  $1 + k$  setzt:

$$\begin{aligned} s : f &= \sqrt{j} : \sqrt{(1 + tk)} \\ &= 1 : \sqrt{1 + tk} = 1 : (1 + \frac{1}{2}tk) \end{aligned}$$

woraus folgt  $s = \frac{f}{1 + \frac{1}{2}tk}$

Auf gleiche Weise findet man:

$$s = \frac{f'}{1 + \frac{1}{2}t'k}$$

Diese beiden Werthe von  $s$  gleichgesetzt, erhält man

$$\frac{f}{1 + \frac{1}{2}tk} = \frac{f'}{1 + \frac{1}{2}t'k}$$

folglich  $f + \frac{1}{2}t'kf = f' + \frac{1}{2}tkf'$ .

Ist den Gang einer Uhr mit thermometrischen Pendel genau bekannt, und kann man sich mit Sicherheit darauf verlassen, so kann es sehr bequem gebraucht werden, um das Ausdehnungsverhältnisse der Körpern in der Wärme mit grösserer Genauigkeit zu finden, als nach irgend einer andern Methode möglich seyn möchte. Hierzu ist eine dritte Uhr (Secundenzähler) nöthig, welche etwa so vorgerichtet ist, daß man die Linse ihres Pendels und die Schwingungsaxe leicht an eine Stange von beliebiger Materie anschrauben kann. Die zwei erforderlichen Beobachtungen müssen in zwei nicht zu nahe liegenden Temperaturen geschehen, ohne daß es nöthig wäre, daß diese Temperaturen gleich blieben. Sie haben übrigens nicht die mindesten Schwierigkeiten, wenn man sich nur versichert, daß beide Pendel stets derselben Temperatur ausgesetzt sind, und da man in Rücksicht der Zeit dabei gar nicht beschränkt ist, (indem die thermometrische Uhr immer die Mittelwärme

Hieraus ist  $f - f' = \frac{1}{2} t' k f - \frac{1}{2} t k f'$ . Daher

$$7) \quad k = 2 \frac{f - f'}{t' f - t f'}$$

Bestimmt man  $f$  und  $f'$  aus irgend beträchtlichen Zeiträumen, z. B. einem oder einigen Tagen, mittelst der Coincidenzen, so kann man sie als völlig genau ansehen, und es kann ein Fehler nur aus der unrichtigen Angabe der Temperatur entspringen; auch dieser wird aber um so geringer seyn, je größer der Abstand der beiden Temperaturen ist. — Liegt die eine Temperatur unter dem Gefrierpunkte, so ist für diese  $t$  negativ.

Hat man aus den obigen Gleichungen  $k$  gefunden, so läßt sich daraus  $s$  und  $j$  leicht bestimmen, so daß man, wenn man es wünscht, das Pendel für  $0^\circ$  reguliren kann.

des ganzen Zeltraumes giebt) so giebt es kaum irgend einen Grad der Genauigkeit, der sich auf diesem Wege nicht erreichen liesse, wenn man nur im Stande ist, alle störenden Einflüsse aus dem Gange der Uhren zu entfernen. Der Vorthail aber besteht darin, daß auch die kleinsten Veränderungen durch die millionenmalige Wiederholung ihres Einflusses auf die Dauer der Schwingungen sich am Ende deutlich genug bemerklich machen  $\delta$ .

---

Die vorgeschlagene Einrichtung des thermometrischen Pendels ist keinesweges die einzige, welche sich denken läßt, sondern es können alle zur Compensation angewandten Vorrichtungen, im entgegengesetzten Sinne angewandt, hierzu dienen, man würde also auch thermometrische Taschenuhren etc. zur Beobachtung der mittlern Temperatur construiren können, wie wohl sich davon schwerlich eine irgend genügende Genauigkeit erwarten liesse. — Folgende beiden Vorrichtungen scheinen aber noch eine Beachtung zu verdienen.

Käme es darauf an, für eine geringe Aenderung der Temperatur einen bedeutenden Ausschlag an der Uhr zu erhalten, so würde man diesen Zweck auf folgende Art zu erreichen im Stande seyn. — Es sey  $A$  (Fig. 5.) eine Linse von Glas, welche 20 bis 30 Cu-

- 1) Zur Berechnung von  $k$  dient die 7te Formel, nur daß man hier  $t$  und  $t'$  nicht aus Beobachtungen des Quecksilberthermometers herleiten darf, sondern von dem thermometrischen Pendel, dessen Gang bereits bekannt ist, jedes mittelst einer Beobachtung unmittelbar nehmen kann.

bikzell innern Raum gewährt. Durch diese geht eine oben und unten in die Linse eingeschmolzene Glasröhre, welche unten bei *a* eine Seitenöffnung hat, hindurch, und ist oben bei *B* zu einer Kugel erweitert, aus welcher noch eine kurze oben zugeschmolzene Röhre bis gegen *D* in die Höhe steigt, um in Messing gefasst, und dadurch mit dem obern Theil des Pendels *CD* verbunden zu werden. Dieser Glasapparat ist einem Theile nach mit Quecksilber gefüllt, und zwar so, daß bei der Temperatur des Gefrierpunkts die Röhre und ein Theil beider Gefäße noch mit Quecksilber gefüllt ist. Der übrige Theil des Gefäßes *A* enthält völlig trockene Luft, im Gefäße *B* aber ist er luftleer. Mittelft der Schraube bei *D* kann das Pendel regulirt werden.

Steigt nun die Temperatur, so dehnt sich die Luft des Gefäßes *A* aus, und vertreibt einen Theil des Quecksilbers, welches genöthigt wird, in das Gefäß *B* zu steigen. Dadurch wird aber der Schwingungspunkt des Pendels höher gerückt, und die Uhr fängt an rascher zu gehen. Da sich das aufgestiegene Quecksilber in dem Raume der Kugel *B* ausbreitet, so wird die Druckhöhe, unter welcher die Luft bei *A* steht, nicht sehr bedeutend vergrößert werden, sondern nahe gleich bleiben. Sie wird sich also vom Gefrierpunkt bis zum Siedepunkte nahe in dem Verhältnisse von 8 zu 11 ausdehnen. — Gesetzt die Luft nähme bei 0° einen Raum von 16 Cubikzoll ein, so würde bei 164° Cent. ungefähr ein Cubikzoll Quecksilber aus der untern Kugel in die obere gestiegen seyn, wodurch eine sehr bedeutende Beschleunigung in dem Gange der Uhr (20 bis 30 Sec. in der Stunde!) bewirkt werden würde. — Die Schwingungszeit dieses Pendels ist allerdings eine Funktion der Wärme, die Theorie desselben aber möchte nicht ohne bedeutende Schwierigkeiten seyn; theils wegen der ungleichförmigen Zusammensetzung desselben, wovon die Ausdehnung seiner festen Bestandtheile abhängt, theils wegen der Ausdehnung des Quecksilbers und wegen Verrückung des Schwerpunkts desselben in jedem der beiden immer nicht ganz regelmäßigen Gefäße. Auch könnte die wellenförmige Bewegung, welche an den Oberflächen des Quecksilbers, da der Schwin-

gungspunkt nicht in denselben liegt, Statt finden würde, störend auf den Gang der Uhr einwirken.

Die zweite Vorrichtung zu einem thermometrischen Pendel, deren ich eben erwähnte, ist folgende: Man gebe dem Gefäße eines verkürzten Amontons'schen oder Lambert'schen Luftthermometers die Gestalt des Gefäßes *A* (Fig. 5.) und hänge es auf ähnliche Weise wie das vorige als Pendel an der Uhr auf. Der Ausschlag, den es giebt, wird nicht sehr bedeutend seyn, wenn man die Röhre nicht sehr weit macht, aber es verdient den Namen eines thermometrischen Pendels in zweifachem Sinne, sofern es nicht nur die mittlere Temperatur durch den Gang der Uhr, sondern auch die Temperatur jedes Augenblicks durch seine unmittelbare Anzeige giebt.

---

Die mittlere Temperatur einer Gegend, und der Gang derselben, ist ein Gegenstand von zu hohem Interesse, als daß nicht jeder Beitrag zur genauern Bestimmung derselben willkommen seyn sollte, zumal in unserer Zeit, wo die wahrhaft großartigen Untersuchungen eines Alexander von Humboldt, Leopold von Buch, Wahlenberg u. a. zu so unerwarteten und bedeutenden Resultaten geführt haben, und auch das Interesse für meteorologische Beobachtungen durch den unendlich mühsamen Fleiß eines Brandes und Schön wieder geweckt ist. — Die Schlüsse auf die mittlere Temperatur aus der Quellenwärme, aus der Grenze bis zu welcher gewisse Pflanzen noch vorkommen, aus der Erhöhung der Schneegrenze etc., beruhen bis jetzt alle auf Beobachtungen am Quecksilberthermometer, welche, wie oben gezeigt ist, die mittlere Wärme nicht mit Sicherheit geben können. Sie würden erst durch mehrjährige Beobachtungen am thermometrischen Pendel eine sichere Basis erhalten, welche ihnen um so mehr zu wünschen ist, da jene Anzeigen oft die einzigen Mittel darbieten, zur Kenntniß der mittleren Temperatur einer Gegend zu gelangen.

---

### III.

*Ueber die Ursachen, welche Electricitäts-Erregung bewirken;*

VON

ADOLPH WALCKEN zu Dresden.

(Fortsetzung.)

---

Ketten aus zwei verschiedenen festen und einem flüssigen Erreger.

a. Mit verschiedenartigem festen Erreger \*)

Die starken Electricitäts-Erregungen, die ich in meinen ersten Versuchen häufig da bemerkte, wo sich Niederschläge bildeten, ließen mich erwarten, daß mehrere Verbindungen der ersten und zweiten Ordnung gegen Metalle Erreger seyn könnten. Ich habe des-

\*) Es ist hier der passendste Ort, einige Erfahrungen über die Leitungsfähigkeit verschiedener Verbindungen einzuschalten.

Bei Unterbrechung der die Pole, sowohl der einfachen Kette als der Voltaischen Säule, verbindenden Leitungsdrähte des Multiplicators durch nachfolgende Körper, sowohl in größeren Stücken, als in der Dicke einer Linie, und darunter waren

**Nichtleiter:**

trocknes Papier, geleimt und ungeleimt, (ich wiederhole diese schon gekannte Thatsache nur deshalb, weil Herr Becquerel bei seinen Versuchen sich des Papiereen bediente, um die Wirkung des Aetzkali auf die Platinpincette aufzu-

halb das Verhalten einiger Verbindungen, besonders gegen Platin und Zink, (als zweien den Endgliedern der metallischen Erreger am nächsten stehenden Metallen) geprüft.

Die Methoden, nach denen ich die Erreger sich berühren liefs, waren folgende:

a) Auf die mit dem einen Enddraht des Multipliers verbundene Platina- oder Zinkplatte legte ich ein Stückchen Fließpapier, befeuchtete es mit der leitenden Flüssigkeit, streute den andern Erreger als Pulver (etwa in einer Oberfläche von  $\frac{1}{2}$  Quadratzoll) darauf, befeuchtete ihn mit derselben Flüssigkeit, (weil die meisten dieser Erreger Nichtleiter sind) drückte ihn dann mittelst einer dicken, in ihrer Mitte mit einem Loch versehenen (1 Quadratzoll grossen), Glasplatte gegen die Unterlage, und berührte ihn durch das Loch mit einem Drahte von demselben Metall, welches die Unterlage bildete \*).

heben u. s. w., später ein Metallgefäfs dadurch von der Platte des Condensators trennte. Herr Prof. Schweigger hat schon bei Mittheilung der B. Versuche in seinem schätzbaren Journal auf diese und andere Widersprüche aufmerksam gemacht), (geschmolzenes) Chlorfilber, Cyanfilber, Chlorblei, Jodblei, Cyan-Quecksilber, Kupferoxyd, Chlorantimon, Cyan-Eisen, natürliches Schwefelantimon, trocknes Kalihydrat, künstliches Schwefelblei, Mennige, Eisenoxyduloxyd, Salpeter, kryst. Glaubersalz, kryst. Eisenvitriol, Kohle von eichenem Holze.

Leiter waren: Lindenkohle (ein sehr guter, wie bekannt), geschmolzenes Chlorantimon und Bleisuperoxyd in viel höherem Grade als Mangansuperoxyd.

\*) In dem Umfande, dafs selbst das dünnste Zinkstäbchen, das von demselben Bleche geschnitten war, welches die Unterlage

b) Prüft man chemische Niederschläge, die zu Stücken getrocknet sind, gegen Platin, so kann man sie in die Platinpincette spannen, und sie in den mit der leitenden Flüssigkeit gefüllten Löffel einführen. Die Platinapincette muß zu diesen Versuchen etwas breit, und die Berührung mit dem eingeklemmten Körper möglichst groß seyn, weil diese Verbindungen meist Nichtleiter sind und nur, wenn sie, mit einer leitenden Flüssigkeit durchdrungen, die Platinpincette berühren, die erzeugte elektrische Strömung fortgeleitet werden kann. Sind die Körper lose Pulver, so klemmt man zwischen die Zange ein Stückchen Badeschwamm, läßt dasselbe mit der anzuwendenden leitenden Flüssigkeit sich vollsaugen, und das zu prüfende Pulver sich daran anhängen. Mitunter war es vorthellhafter, den einen Draht mit einer Lage der zu prüfenden Verbindungen zu überziehen, und beide, den überzogenen und den nicht überzogenen Draht, in eine leitende Flüssigkeit, die nicht lösend auf den Ueberzug wirken konnte, einzutauchen.

Man kann bei diesen Versuchen zweifelhaft seyn, welche Art der elektrischen Polarität dem zu prüfenden Körper zukomme, da derselbe mittelst der leitenden Flüssigkeit auf beiden Seiten mit dem metallischen Erreger in Berührung steht. Nach Versuchen, die ich

bildete, gegen dieselbe (bei gut leitenden Flüssigkeiten, wie Salzlösungen) stets in geringem Grade (meist negativer) Erreger war, liegt die Ursache, daß ich da, wo nur geringe Strömungen Statt fanden, das angegebene elektropolare Verhalten gegen Zink nicht mit Sicherheit verbürgen kann.



zur Entscheidung dieser Frage aufstellte, glaube ich in folgender Uebersicht das gegenseitige elektrische Verhalten richtig angegeben zu haben; in so weit überhaupt diese Versuche Schärfe zulassen; weil da, wo die leitende Flüssigkeit auf einen der Erreger chemisch einwirkt, das Resultat anders wird, als es ohne diese (oft kaum wahrnehmbare) Einwirkung seyn würde. Selbst die leitende Flüssigkeit scheint, wenn sie einen kräftigen Erreger enthält, feuchter Leiter und Erreger gleichzeitig seyn zu können, wie diese das anomale Verhalten zwischen Cyan-Eisen und Platin, wenn sie bald mit einer Lösung von Chloreisen, bald mit einer Lösung von Cyan-Eisen-Kalium geschichtet waren, zu erkennen giebt.

Es verhalten sich bei den angegebenen als flüssige Leiter angewandten Flüssigkeiten

<i>negativ.</i>	<i>positiv.</i>	<i>leitende Flüssigkeit</i>
Platin	Cyan-Eisen (feines Berliner- blau)	Wasser *)
		verd. Schwefels. †)
	Eisen - Oxydul - Oxyd (getrocknet)	Chloreisen-Lösung †)
		Chlorkalium. L.
Zink	Kupferoxyd	verd. Schwefels. *)
		Wasser *)
	Cyan-Eisen	verd. Schwefels. *)
		Wasser
Chlorfilber	Graphit	Wasser †)
	Zink	Chlornatrium Lös. *)
Cyanfilber	Platin	verd. Schwefels. *)
	Platin	verd. Schwefels. *)

\*) bedeutet, dass sehr geringe und

†) dass starke elektrische Erregung Statt fand.

<b>Cyanfilber</b>	<b>Silber</b>	<b>verd. Schwefels. *)</b>
	<b>Zink</b>	<b>Glauberfals-Lösung *)</b>
<b>Bleioxyd</b>	<b>Blei</b>	<b>Chlornatr. Lsf.</b>
	<b>Zink</b>	-
<b>Bleisuper- oxydal</b>	<b>Zink</b>	-
<b>Bleisuper- oxyd</b>	<b>Blei</b>	-
	<b>Zink</b>	-
<b>Chlorblei</b>	<b>Blei †)</b>	-
	<b>Zink †)</b>	-
<b>Jodblei</b>	<b>Platin</b>	-
	<b>Blei</b>	-
	<b>Zink</b>	-
<b>Schwefelblei</b>	<b>Blei *)</b>	-
<b>(künstliches)</b>	<b>Zink</b>	-
<b>Eisenoxyd</b>	<b>Platin *)</b>	-
<b>frisch gefällt</b>	<b>Silber</b>	-
<b>Eisenoxydul</b>	<b>Platin *)</b>	<b>Aetzammoniak</b>
<b>- Oxyd getrocknet</b>		
	<b>Cyaneisen *)</b>	<b>Wasser</b>
<b>Cyaneisen</b>	<b>Platin †)</b>	<b>Cyaneisen-Kalium-Lsf.</b>
	<b>Cyaneisen-Kalium</b>	<b>Wasser</b>
		<b>Alkohol *)</b>
<b>Graphit</b>	<b>Zink †)</b>	<b>verd. Schwefels.</b>
		<b>Wasser</b>
<b>Kupferoxyd</b>	<b>Zink</b>	<b>Wasser</b>
	<b>Kupfer *)</b>	<b>Glauberfalslfs. mit Alkohol verd. Schwefels.</b>
	<b>Platin †)</b>	<b>Ammoniak</b>
	<b>Kohlensf, Ammo- niak</b>	<b>Wasser</b>
<b>Weinsteinflure</b>	<b>Kupferoxyd</b>	<b>Wasser</b>
<b>Eisenvitriol</b>	<b>Cyaneisen †)</b>	<b>Wasser</b>
<b>(calciniert)</b>		
<b>Schwefelsf. Kup- feroxyd</b>	<b>Kupfer</b>	<b>Glauberfalslfs. mit Alkohol verd. Schwefelsf.</b>

Bemerkenswerth ist sehr, daß bei Cyaneisen und Platina, bei Chlor Silber und Zink gleich starke Erregung erfolgte, wenn die Leitungsdrahte durch Flüssigkeiten unterbrochen waren, mithin keine ununterbrochene mittlere metallische Berührung der Erreger Statt fand, ein Umstand, der bei metallischen Erregern die Erregung gänzlich hinderte.

In Bezug auf das gegenseitige elektrische Verhalten der Metalle, worüber die Angaben von Volta und Davy nur beim Golde, Platin und Silber abweichen, nahm ich nur auf diese letzteren Metalle Rücksicht, zumal da Herr Becquerel durch Berührung von Gold mit Platin keine elektrische Strömung bemerkte.

Ein Plättchen von chemisch reinem Golde verhielt sich gegen verarbeitetes Platin negativ, wenn die leitende Flüssigkeit Chlornatrium-Lösung ( $\frac{1}{10}$  Chlornatrium), conc. Salzsäure, mit gleichen Theilen Wasser verdünnte Salzsäure, concentrirte Aetzlauge oder concentrirte Schwefelsäure war. War die leitende Flüssigkeit mit 2 oder 5 Theilen Wasser verdünnte Schwefelsäure, so verhielt sich das Gold positiv. Bei Wasser war keine Erregung zu bemerken \*).

Silber fand ich übereinstimmend mit Davy's Angabe stets positiv gegen Platin. Aber einer Anomalie

\*) Dieses abweichende Verhalten möchte ich eher äußeren, mir entgangenen, Einflüssen zuschreiben, zumal da in beiden Fällen die Schwingungen der Nadel nur unbedeutend, und die Goldplatte, die ich anwenden konnte, nur klein (42 Qu. Linien) und überdies ihre Oberfläche nicht völlig glatt war. Die erste Schwingung beim Eintauchen entschied hier nie, weil durch das gelindeste Abwischen die Goldplatte (wohl durch ihre höhere Temperatur) stets positiv war.

musse ich hierbei erwähnen, die sich an die Angabe Ritters „dass gewisse (leitende) Flüssigkeiten im Stande sind, die Pole einer gegebenen Kette umzukehren“ angeschlossen.

Eine Platte von reinem Silber, die sich beim Eintauchen in Säuren, in eine gesättigte Lösung von kohlensaurem Natrum, und in verdünnte Aetznatronlösung (γρότ Natron) gegen einen Platinafpatel stets positiv verhielt, war, wenn sie in concentrirte Aetznatron-Lösung (spec. Gew.  $\approx 1,417$ ) mit dem Platinafpatel gleichzeitig, oder besser, wenn man sie zuletzt eintauchte, im ersten Augenblick des Eintauchens sehr stark negativ. (Schwingung der Nadel bis  $90^\circ$ ). Nur dann erst, wenn die Platten einige Sekunden in der Flüssigkeit gestanden hatten, bezeichnete die nach der entgegengesetzten Richtung dauernd abweichende Nadel das Platin als den negativen Erreger. Die erste anomale Abweichung der Nadel fand bei jedem wiederholten Eintauchen der Erreger Statt, wurde jedoch bei jedem folgenden Eintauchen geringer. Wurde der Platinafpatel zuletzt eingetaucht, so trat sie niemals ein. Das vollkommenste Abtrocknen der Silberplatte, selbst wenn dieselbe einige Zeit erwärmt, und wieder erkaltet in die Aetzlauge getaucht wurde, verhinderte diese Erscheinung nicht. Bei Platin und Kupfer, bei Silber und Kupfer (nicht bei Platin und Zink) sah ich dieselbe Erscheinung; aber stets musste das positive Metall zuletzt eingetaucht werden, und ob der, von demselben ausgehende Strom über den Nordpol oder den Südpol der Nadel eintrat, war für den Erfolg gleich.

Von allen Erklärungen, die ich mir über dieses anomale Phänomen bis jetzt zu geben weise, genügt mir keine vollkommen, da ich auch jeder einen Einwurf zu machen weise.

b. Mit gleichartigem festen Erreger.

Dasselbe Metall kann in der galvanischen Kette der andere Erreger seyn,

1. durch Verschiedenheit der Temperatur, wie aus den Versuchen von Schweigger, Schrader u. A. hervorgeht; das wärmere Metall ist in diesem Falle stets positiv;
2. Durch Verschiedenheit in Beschaffenheit der Oberfläche.

Platina Schwamm fand ich stets negativ gegen verarbeitetes Platin. Herr Becquerel hielt zwar Capillarität für die Ursache dieser Elektricitäts-Erregung, aber auch Platina Schwamm, der 30 Stunden in verdünnter Schwefelsäure gelegen hatte, war negativ.

Als ich um einen Platinadrahth baumwollne Fäden wand, oder zwischen eine Platinpincette lose Baumwolle oder einen langen Streifen Badeschwamm klemmte, konnte ich während des Aufsaugens der leitenden Flüssigkeit keine elektrische Strömung bemerken.

Zwischen einer Goldplatte und Goldpulver bemerkte ich keine Erregung. Das Verhalten des gefeilten Zinnes und Kupfers gegen Zinn- und Kupferplatten habe ich schon oben angeführt.

Es scheint mir nicht unwahrscheinlich, daß in der verschiedenen Beschaffenheit der Oberflächen überhaupt keine Ursache zur Elektricitäts-Erregung liegt, denn es fragt sich, ob nicht das Verhalten des Platina-

schwammee seinen Grund darin hat, daß entweder das verarbeitete Platin weniger rein, und nicht ganz frei von positiveren Metallen ist, und ob durch das Glühen des Platinasalmiaks derselbe auch ganz vollkommen zersetzt werde \*).

Unterschied desselben Metalles durch größere Glätte und Ebenheit der Oberfläche, den einige Autoren als Ursache elektrischer Erregung anführen, konnte ich, so weit meine Erfahrungen reichen, nur in so fern als solche ansehen, als dem flüssigen Leiter dadurch Gelegenheit gegeben war, durch mehr oder minder kräftige chemische Einwirkung auf das eine oder das andere Stück des Metalls die Bildung zweier flüssigen Erreger hervorzurufen. Daher bemerkte ich fast nur bei Zink, wegen der Leichtigkeit, mit der fast alle Flüssigkeiten chemisch auf dasselbe einwirken, daß zwei Stücke desselben Metalles fast immer Elektromotore waren. Die Art der erregten Elektricität hing nicht sowohl von der größeren Glätte der Oberfläche, als von der Natur des flüssigen Leiters ab.

Nach Herrn v. Yelin's Versuchen sollen zwei Stücke desselben Metalles durch verschiedene Größe ihrer Oberflächen Erreger werden, und zwar das größere Stück der negative. Ich habe zwar häufig gesehen, daß Silber- und Platinadrähte gegen größere Platten (und Tiegel) desselben Metalles Erreger waren, aber keiner einzigen Erfahrung weiß ich mich

\*) Phosphorsäure, die durch Zersetzen des phosphorsauren Ammoniaks bereitet wurde, hält, selbst wenn sie längere Zeit im rothglühenden Fluß erhalten worden, Spuren phosphorsauren Ammoniaks zurück.

an erinnern, die mich davon überzeugte, daß in der Gröſſen-Verſchiedenheit der Oberflächen, als ſolche, die Urfache der Elektriſitäts-Erregung lag. Wo Schwingungen der Nadel Statt fanden, wurden dieſe bei jedem wiederholten Eintauchen kleiner, während ſie, wenn die Gröſſen-Verſchiedenheit der Metalle die erregende Urfache war, ſtets größer hätten werden müſſen, da die Kraft des neuen Impulſes ſich zu der der Nadel mitgetheilten Bewegung addiren mußte.

Da, wo geringe elektriſche Strömungen Statt finden, kann man ſich dieſes Handgriffes bedienen, um durch wiederholtes Schließen und Oeffnen der Kette die Schwingungen der Nadel größer und unzweideutig zu machen.

Noch häufiger ſah ich, daß das zuletzt eingetauchte Metall, ohne Rückſicht auf Gröſſen-Verhältniß, poſitiv war. Obgleich die ſich nicht immer gleichbleibenden Reſultate die Ueberzeugung gewähren, daß die wahre Urfache eine andere iſt, ſo iſt es dennoch ſchwierig, die rechte mit Sicherheit aufzufinden, da die Einflüſſe, die die Nadel eines empfindlichen Multiplicators in Bewegung ſetzen können, ſo gering oft ſind, daß ſie der regſten Aufmerkſamkeit nicht immer einleuchten.

Außer der früher ſchon angeführten Temperatur-Verſchiedenheit, zu deren Hervorbringung das bloße Anfaſſen des Metalles, oder ein leiſes Abwiſchen mit einem Tuche, hinreichend iſt, und außer dem Anhängen einer nicht ſichtbaren Menge Feuchtigkeit, fand ich, daß auch das Reiben eines Metalles (ohne daß dadurch Temperaturunterschied entſtehen konnte)

Electricitäts - Erregung und dadurch Anomalien in den Erscheinungen hervorzubringen vermochte. Das geriebene Metall war stets positiv, es mochte das Reiben vor dem Eintauchen, mittelst eines mehrfach zusammengelegten, mit der leitenden Flüssigkeit durchnästen Tuches geschehen seyn, oder während des Eingetauchtseyns mittelst eines, an einem Glasstabe befestigten Schwammes, (doch hier am geringsten) oder durch Auf- und Abschieben des um einen in der Flüssigkeit stehenden Glasstab spiralförmig gewundenen (Platina-) Drahtes (eine Gummilack-Stange bewirkte dasselbe, und es hatte keinen Einfluss auf das Resultat, ob beide zuvor durch Reiben elektrisch gemacht worden waren), oder mit einem trocknen Tuche, mit den Fingern, mit demselben oder einem andern Metall bewirkt worden seyn. In allen diesen Fällen war, mit wenigen Ausnahmen, das geriebene Metall (Platin oder Silber) positiv, selbst, wenn das nicht geriebene höher erwärmt wurde, als die Temperatur des geriebenen war. Reiben mit Fließpapier war dem Hervorbringen der elektrischen Strömung am ungünstigsten. Auf welche Weise das Reiben Electricität erregend wirkt, darüber vermag ich mir keine Erklärung zu geben. Nach Art der geriebenen idioelektrischen Körper ist seine Wirkung auf die Magnetnadel nicht wohl erklärbar. Ob gelindes Reiben Temperatur vertheilend wirken könnte, ähnlich wie starke Erschütterungen in Lavoisier's und La Place's Versuchen die Ausgleichung ungleicher Temperaturen in langen Metallstangen bewirkte?

Obwohl die im Vorigen mitgetheilten Erfahrun-



gen mich belehrten, daß die in den Versuchen des Herrn Becquerel beobachteten elektrischen Strömungen, theils durch die Erregung zwischen zweien flüssigen Excitatoren entstanden, theils da, wo sich Niederschläge bildeten, von der Reaction dieser auf das Metall oder die Flüssigkeit selbst, abzuleiten seyen; und obwohl sich nicht erwarten läßt, daß die, während des Actes der chemischen Verbindung zwischen den Atomen der auf einanderwirkenden Stoffe sich vereinigenden (und diese Vereinigung bald durch Licht-, bald durch Wärme-Entwicklung bekundenden) Elektricitäten durch Metalldrähte oder sogar durch Flüssigkeiten\*) fortgeleitet werden, weil selbst die viel größere Leitungsfähigkeit der Metalle doch durch die unendliche Nähe der sich berührenden Atome überwogen werden muß; so glaube ich, durch nachfolgende Versuche, von denen der eine eine Wiederholung des Becquerelschen ist, noch mit größerem Rechte mich für die obenangegebenen Ursachen der Elektricitäts-Erregung entscheiden zu können.

Verf. 1. Aetznatronlauge von spec. Gew.  $\approx 1,417$  und verdünnte Schwefelsäure ( $\frac{2}{3}$  conc.) wurden in einem Glase, (Durchm.  $\approx 16''$ ) durch dessen Boden ein Platindraht ging; möglichst genau übereinander geschichtet. Der untere, zur Vermehrung der Berührung, in mehrfache Spiralwindungen sich endende Draht berührte bloß das Alkali, ein anderer, eben so beschaffener, von obenher befestigter Draht berührte die

\*) wie Herr B. zu thun glaubte, man sehe Ferussac's Bulletin Decbr. 1824. 345.

**Stufe.** Nachdem beide Drähte mit dem Multiplikator verbunden waren, und die Nadel die, durch die Berührungs-Electricität bewirkte, Abweichung bleibend angenommen hatte, wurde das Gefäß gelinde bewegt, um die Verbindung der Säure mit dem Alkali zu bewirken. Es war dadurch aber keine veränderte oder vermehrte Abweichung der Nadel hervorzubringen. Erst als durch die entstandenen Erhitzung Temperatur-Verschiedenheit in den Drähten bewirkt wurde, machte die Nadel Schwingungen.

**Verf. 2.** Zwei Gläser *A* und *B* wurden, *A* mit Schwefelsäure, *B* mit Aetzammonium gefüllt; beide wurden durch mit Kochsalzlösung gefüllte Röhren mit zwei andern, mit Kochsalzlösung gefüllten Gläsern in Verbindung gesetzt; und in diese die in zwei Platinafpatel sich endenden Leitungsdrähte des Multiplikators eingefenkt. Darauf wurden *A* und *B* durch eine mit Aetzammonium gefüllte, bis auf den Boden in *A* reichende, in eine feine Spitze ausgezogene Röhre verbunden, und, durch Hinzutröpfeln von Aetzammonium in *B*, die Erhöhung des Niveau, und dadurch Ueberführung des Ammonium in *A* bewirkt. Es war aber auch jetzt keine elektrische Strömung zu gewahren, wenn auch die Verbindung des in einem dünnen Strahle übersteigenden Ammoniums durch Umrühren derselben befördert wurde. Man muß durch gleichzeitige Erhöhung des Niveau in dem mit Kochsalzlösung gefüllten Gläsern Sorge tragen, daß weder von der sauren noch von der alkalischen Flüssigkeit etwas in dieselbe übergeführt wird, weil sonst eine Kette aus zwei flüssigen Erregern gebildet und dadurch elektrische Strömung bewirkt wird.

Verf. 3. - Wurde derselbe Versuch in der Art wiederholt, daß *A* mit Säure und *B* mit Aetznatronlange gefüllt waren, und geschah die Verbindung der Säure mit dem Alkali dadurch, daß ich beide Gläser mit einem baumwollenen Drahte verband, (ein Amianthdraht stand mir nicht zu Gebote) oder den bald von der Säure, bald von dem Alkali ausgehenden damit getränkten Docht, (mittelft eines gläsernen Hakens) in das andere Glas übertrug, so war auch jetzt kein Schwanken der Nadel zu bemerken. Salpetersäure als leitende Flüssigkeit anzuwenden, wie es in dem Versuche des Herrn B. geschah, halte ich deshalb für unsicher, weil, wenn etwas Kochsalzlösung aus den Leitungsröhren übergeführt wird, durch die eingeleitete Auflösung des Platins, Täuschungen möglich sind. Um die Ueberführung der Säure oder des Alkali in die, mit der Leitungsflüssigkeit gefüllten, Gläser möglichst zu verhindern, brauchte ich weite, unten wie erwähnt in eine feine Spitze ausgezogene 1 bis 1½ Zoll (wenigstens) über das Niveau der Flüssigkeiten hervorragende Röhren, die mit durch Indigtinktur gefärbter Kochsalzlösung von gleicher Concentration gefüllt waren. Selbst wenn von der Flüssigkeit der Röhren in die Leitungsgläser etwas übergeführt wurde; so lehrte mich der Augenschein, daß es nur die Kochsalzlösung von derselben Concentration war, indem die Schicht der sauren oder alkalischen Flüssigkeit nur den untern Theil des andern Schenkels einnahm.

Wie ich nach meiner Ansicht andere von Herrn Becquerel aufgestellte Sätze erkläre, z. B. „daß bei Lösung von Salzen nur schwierig Electricität er-

regt werde, beim Aetzkali um so schwieriger, je mehr das Wasser Aetzkali schon aufgelöst enthält, daß man die Auflösung der Körper verzögern müsse, damit die erregten Elektricitäten Zeit gewinnen, von Metalldrähten fortgeleitet werden zu können u. f. w. <sup>\*)</sup> ergibt sich von selbst.

Daß auf die GröÙe der elektrischen Spannung, die ich, mit Ritter, als den dynamischen Unterschied der durch Berührung erregten Elektricitäten am besten zu erklären meine, bedeutenden Einfluß haben: die Verschiedenheit der Elektromotore; die Beschaffenheit und GröÙe ihrer Oberflächen und die gegenseitige Entfernung derselben; der flüssige Leiter, nach Verschiedenheit seiner Natur und Concentration; der chemische Proceß zwischen ihm und den Metallen, (in dem derselbe bald die Bildung neuer Erreger hervorzurufen, bald die Spannung der gegebenen zu verändern vermag\*),) auch außerdem Temperatur, Dichtigkeit des umgebenden Mittels u. f. w. — sind Erfahrungen, die die Versuche der bewährtesten Physiker bestätigt haben. Es wäre überflüssig gewesen, zur Be-

\*) Das wirksamste Schema einer Kette ist wie bekannt Zink - Alkali - Säure - Kupfer. Aber in dieser Ordnung bildet der flüssige Leiter zugleich auch ein (kräftiges) Erreger - Paar, dessen elektrische Strömung mit der der metallischen Erreger nach einer Richtung geht, während bei umgekehrter Ordnung: Zink - Säure - Alkali - Kupfer, die elektrischen Ströme sich schon in der Kette belegend, sich ausgleichen, und nur das eine Erreger - Paar durch den Ueberschuß seiner Spannung zu wirken vermag. Für Zambonis Uhrgläser - Apparat läßt sich aus dem Vorigen gleichfalls eine Erklärung ableiten.

wahrheitung dieser Erfahrungen neue Versuche anzustellen, wenn nicht die vernachlässigte Anwendung derselben, auf einen gegebenen praktischen Fall mich angefordert hätte, ihre Wahrheit, mit directer Bezeugung auf denselben, von Neuem zu rechtfertigen.

---

## IV.

*Notizen und vorläufige Nachrichten.*

2. Ueber die Veränderung des Magnetismus einer Eisenplatte, wenn sie um ihre Axe gedreht wird; von Hrn. J. N. Christie. (Vorgelesen in der Sitzung der K. Gesellschaft zu London am 12. Mai 1825.).

Die in diesem Aufsatz beschriebenen Erscheinungen, obgleich an und für sich unbedeutend, scheinen nach des Verfassers Meinung eine bisher noch nicht beschriebene Art von magnetischer Wirkung auszusprechen. Es ist seit langer Zeit wohl bekannt, daß das Eisen durch Schlagen, Drehen oder Feilen in verschiedener Richtung auf seine magnetische Axe einen merklichen Einfluß in seiner Polarität erleidet; aber es scheint nicht bemerkt worden zu seyn, daß eine bloße Umdrehung des Eisens nach verschiedenen Richtungen einen gleichen Einfluß ausübt. Der Verfasser zeigt indess, daß diese wirklich der Fall ist, und daß die Gesetze, welche diese besondere Wirkung bedingen, so regelmäßig sind, daß kein Zweifel über eine entsprechende Regelmäßigkeit in den Ursachen derselben übrig bleiben kann.

Die Aufmerksamkeit des Verfassers ward zuerst auf diese Phänomene durch einige im Laufe einer andern Untersuchung beobachtete scheinbare Anomalien gelenkt, welche eine Eisenplatte auf einen Compaß ausübte. Um den störenden Einfluß ei-

nes partiellen Magnetismus in dem Eisen abzuhalten oder zuzulassen, wurde es nothwendig, auf die Lage gewisser Punkte im Umfange der Platte genau zu achten, welche dem Maximum und Minimum dieses Magnetismus entsprachen. Es wurde darauf gefunden, daß diese Punkte nicht constant waren, sondern daß sie ihre Lage veränderten, so wie man die Platte in ihrer eigenen Ebene sich umdrehen ließe; oder in anderen Worten, daß eine Platte, welche in einer gegebenen Lage eine gewisse Ablenkung der Magnetnadel erzeugte, die nämliche Ablenkung nicht wieder hervorbrachte, wenn sie in ihrer eigenen Ebene genau eine Umdrehung gemacht hatte, obgleich sie zur Ruhe und jeder Theil des Apparates genau in seine frühere Lage gebracht worden.

Aus diesem schien es, daß die Umdrehung der Platte in ihrer eigenen Ebene einen Einfluß habe auf ihre Kraft, die Nadel abzulenken, unabhängig von dem partiellen Magnetismus gewisser Punkte in derselben. Die Richtigkeit dieser Idee wurde bewiesen, als durch eine Umdrehung der Platte in entgegengesetzter Richtung auch die Wirkung auf ihre richtende Kraft umgekehrt wurde.

Die Veränderung, welche durch Umdrehung in der richtenden Kraft der Platte erzeugt wird, war ein Maximum, als ihre Ebene parallel lag mit der Neigungslinie der magnetischen (Erd-) Axe und zu gleicher Zeit die Neigung gegen den Horizont, die die kleinste war, diese Bedingung erlaubte; wenn aber die Platte mit dem Horizonte parallel war, wurde die Wirkung in dem Verhältniß von 5 zu 1 vermin-

der, und als sie senkrecht auf dem Horizont stand und mit dem magnetischen Meridian zusammenfiel, war sie gänzlich zerstört.

Nachdem der Verfasser sich von der Realität und der Beständigkeit dieser Wirkung bei verschiedenen Platten überzeugt hatte, so wie von der Nothwendigkeit, dieselbe einer besonderen Einwirkung des Erdmagnetismus auf die Molekel der Platte zuzuschreiben, schritt er zur Ausmittlung der Gesetze und zum Messen der Grösse, welche die von der Rotation erzeugte Ablenkung in verschiedenen Lagen besaß. Er hat darüber eine große Anzahl Versuche mit ihren numerischen Resultaten, in Form von Tafeln, umständlich mitgetheilt.

Aus diesen leitet er das folgende allgemeine Gesetz her, nämlich: daß die von der Rotation herrührende Ablenkung bei einer Neigungenadel „stets eine solche ist, daß „the sides of the equator of such dipping needle“ nach einer Richtung abweichen, die der Richtung, in welcher sich der Rand der Platte bewegt, entgegengesetzt ist, wobei der Rand der Platte, welcher jedem der Durchschnitte (edge) des Aequators am nächsten ist, die größte Wirkung erzeugt.“

Es mag hier noch bemerkt werden, daß die Resultate dieses Gesetzes in vielen Fällen mit dem folgenden übereinstimmen: Man nehme an, daß die Neigungenadel orthographisch auf die Platte projecirt sey; dann wird die von der Umdrehung herrührende Ablenkung der projecirten Nadel so vor sich gehen, daß die Richtung derselben der der Rotation selbst entgegengesetzt ist.



Der Verfasser schreitet darauf zu einer theoretischen Untersuchung über die Wirkung einer Platte weichen Eisens, deren beide Pole in einer gegebenen Lage entwickelt sind, und die (außer der gewöhnlichen magnetischen Wirkung des weichen Eisens) auf eine in der Ebene der Platte liegende Nadel von unendlich kleinen Dimensionen wirkt. Er bezieht die gewöhnliche Wirkung des Eisens gänzlich auf den Mittelpunkt desselben, und setzt voraus, daß sie auf beide Pole der Nadel attractiver Natur sey. Von der ungewöhnlichen Wirkung der neu entwickelten Pole aber nimmt er an, daß sie sich in diesen Polen aufhalte und daß sie repulsiv oder attractiv sey, je nachdem sie auf die Pole der Nadel von gleichem oder entgegengesetztem Namen mit ihnen wirken (to be attractive or repulsive according as they act on the poles of the needle of the same or opposite names with themselves). Indem er nun nach dieser Hypothese Bezeichnungen für die Coordinaten des Mittelpunktes der Platte, für den Abstand, der die neuentwickelten Pole in der Platte trennt, und für den Winkel annimmt, den die die Pole verbindende Linie mit der Richtung der Nadel macht u. s. w., leitet er (nach den bekannten Gesetzen des Magnetismus) Formeln ab, die die horizontale Ablenkung der Nadel ausdrücken; — zuerst für die Rotation in einer Richtung; zweitens für die Rotation in entgegengesetzter Richtung; und drittens für die Abwesenheit aller Rotation. Durch Vergleichung derselben mit einigen Beobachtungen leitet er numerische Werthe für die Constanten der Formeln ab und gebraucht sie alsdann zur Berechnung der von der Rotation erzeugten Ablenkung in

allen übrigen Beobachtungen. Er hält den Widerspruch zwischen den berechneten und beobachteten Resultaten, wie er sich in wenigen Fällen zeigt, für größer, als daß man ihn ganz als Beobachtungsfehler betrachten könnte, sieht aber die oben aufgestellte Theorie wenigstens als eine allgemeine Darstellung dessen an, was in der That geschieht. Er giebt jedoch zu, daß sie nicht genau die Lage des Punktes liefert, wo die von der Rotation erzeugte Ablenkung verschwindet und vermuthet in der gebrauchten Eisenplatte einen partiellen Magnetismus, als eine der Ursachen, durch die man sich die Differenz erklären könnte. Auf jeden Fall zeigt er durch Untersuchung der gewöhnlichen Hypothese über die Erregung des Magnetismus in dem Eisen, daß aus ihr keine größere Uebereinstimmung zwischen der Theorie und der Erfahrung hervorgeht, als aus der hier angewandten.

Er geht alsdann zu der Untersuchung über, welchen Grad von Beständigkeit die so in dem Eisen durch Rotation erzeugte Polarität besitzt, und es scheint aus dieser hervorzugehen, daß (wenigstens innerhalb 12 Stunden, nachdem die Platte zur Ruhe gebracht war,) der Einfluß einer einzigen Rotation kaum eine Verringerung erlitten habe. Es scheint auch, daß die Wirkung so wenig von der Geschwindigkeit der Bewegung abhängt, daß die Platte schwerlich langsam genug umgedreht werden kann, ohne nicht die volle Wirkung zu erzeugen.

Durch eine geringe Veränderung in den Formeln können endlich die Resultate der Berechnung so genau mit der Beobachtung in Uebereinstimmung gebracht werden, als man es nur wünschen mag. Diese

Veränderung besteht in der Auslassung gewisser, durch die Theorie eingeführter Glieder und der Verfasser hält es für sehr wahrscheinlich, die Theorie so abändern zu können, daß sie von diesen befreit wird.

Der Verfasser schließt diese Mittheilung mit einem Zusatz, in welchem er die magnetischen Wirkungen einer langsamen Rotation mit denen einer schnellen vergleicht. Das Resultat des Vergleiches war, daß die während einer schnellen Rotation auf die Nadel ausgeübten Kräfte zwar von größerer Intensität, stets aber von gleicher Richtung sind mit denen, welche aus der langsamsten Rotation hervorgehen, und welche noch, nachdem die Rotation aufgehört hat, zu wirken fortfahren, auch daß die ersteren Wirkungen so sind, wie sie von der Kenntniß der letzteren erwartet wurden. (Journ. of Sc. N. 38. p. 264.).

2. Ueber den Magnetismus der Eisenmassen durch Umdrehung mitgetheilt wird; von Peter Barlow. (Ebenfalls am 12. Mai a. c. in der K. Gesellschaft zu London vorgelesen).

Nachdem der Verfasser im Verlauf von Betrachtungen über die Ursache der Umdrehung der magnetischen Erdpole, seine Aufmerksamkeit wieder auf die Wirkung der Rotation, die Vertheilung (influence) des Magnetismus im Eisen zu verändern, gelenkt hatte und er zu gleicher Zeit wußte, daß Hr. Christie eine bleibende Veränderung in dem magnetischen Zustand einer Eisenplatte, durch eine bloße Veränderung der Lage in ihrer Ebene aufgefunden hatte, schien es ihm sehr wahrscheinlich, daß diese, bloß von einer einfachen Umdrehung herrührende, Verän-

derung durch eine schnelle Rotation vergrößert werden würde. Durch einen Versuch ward indeß gefunden, daß die erzeugte Wirkung nur temporär sey. Die Versuche wurden zuerst mit einer 3 zölligen Bombe angestellt; die an der Döcke einer starken Drehbank befestigt war, welche durch eine in dem K. Arsenal zu Woolwich befindliche Dampfmaschine in Bewegung gesetzt wurde.

Als man diese nun 640 Umläufe in einer Minute machen ließe, wurde die Nadel um mehrere Grade abgelenkt und blieb dann während der Bewegung der Kugel still stehen, kehrte aber zu ihrer ursprünglichen Lage zurück, wenn die Rotation aufhörte. Bei einer umgekehrten Bewegung der Kugel, fand eine gleiche aber entgegengesetzte Ablenkung Statt. Da das Gesetz der Erscheinungen bei dieser Anordnung des Apparates nicht deutlich war und die Kugel zur völligen Befestigung zu schwer gefunden wurde, so ward eine 8 zöllige Kugel (a Shapnell shell) in einem eignen (in dem Aufsatz näher beschriebenen) Apparat befestigt und eine Anzahl von Versuchen mit dieser gemacht; das Gesetz schien jedoch anomal zu seyn, bis man auf die Idee verfiel, die Wirkung der Erde auf die Nadel zu untersuchen (d. Ann. LXXVII. 329. (P.)), worauf die Unregelmäßigkeiten verschwanden, und das allgemeine Gesetz der Erscheinung ins Klare gesetzt wurde. Wenn die Nadel zu einer Tangente der Kugel gemacht wurde (soll vermuthlich heißen, wenn die Nadel senkrecht gestellt wurde gegen die Linie, die ihren Mittelpunkt mit dem der Kugel verband P.), so wurde das Nord - Ende derselben angezogen, wenn

die Bewegung der Kugel zu der Nadel hin (*towards*) geschah (welche Richtung auch die Rotationsaxe haben mochte); im entgegengesetzten Fall aber abgestossen. In den beiden Extremitäten der Axe wurde keine Wirkung gefunden, während in zwei entgegengesetzten Punkten, rechtwinklig auf der Axe, die Wirkung ein Maximum, und die Nadel nach dem Mittelpunkt gerichtet war.

Der Verfasser zeigt alsdann, wie die Resultate, welche zuvor regellos erschienen, mit dieser allgemeinen Ansicht übereinstimmen, und beschliesst diese Mittheilung mit einigen theoretischen Ansichten über deren Verhältniss zum Erdmagnetismus. Er glaubt, dass man sie mit gutem Grund als Wirkungen einer Vertheilung des Magnetismus (*the results. . to be of the induced kind*) ansehen kann, und wenn gleich es ihm zweifelhaft scheint, ob man die anomalen Variationen der Magnetnadel an der Oberfläche der Erde, auf diese Ursache, als letzte, zurückführen kann, so bemerkt er doch, dass eine wesentliche Bedingung zur Erzeugung dieser Phänomene in dem Fall für die Erde Stich hält, nämlich: die Nichtübereinstimmung ihrer magnetischen Axe mit der Axe ihrer täglichen Umdrehung. (*Journ. of Sc. No. 38. p. 263.*)

g. Weitere Untersuchungen über die Bewahrung der Metalle durch elektro-chemische Mittel; von Sir Humphry Davy.

(Gelesen in d. Royal Society am 9 Jun. a. c.)

Nach einer Hinweisung im Allgemeinen auf die in seinem früheren Aufsatz enthaltenen Details, hinsichtlich der Beschützung des Kupferbeschlages der

Schiffe, schreitet Hr. Davy in der gegenwärtigen Mittheilung zur Betrachtung der Umstände über, unter welchen verschiedene Substanzen auf das beschützte Kupfer abgesetzt werden und auf die Abnutzung desselben Einfluß haben, besonders in Bezug auf Schiffe in Bewegung. Zu diesem Zweck bediente er sich eines Dampfbootes, welches, um die Länge gewisser Punkte zu bestimmen, zu einer Expedition in die Nordsee angewandt wurde. Seine Untersuchungen, führen zu dem Schlusse, daß Bewegung die Grenzen, und die Menge des beschützenden Metalles nicht verändert und daß beim Segeln außer der chemischen Abnutzung, ebenfalls eine mechanische Statt findet. Bei Untersuchung der Resultate einiger Versuche über die Wirkung einzelner Massen des schützenden Metalles auf den Beschlag bemerkte der Verfasser, daß in gewissen Fällen die Zerstörung sich mit dem Abstände des Beschlages von dem schützenden Metalle zu vergrößern schien. Es wurde deshalb nöthig, diesen Umständen nachzuforschen und zu bestimmen, wie weit sich die Verringerung der elektrischen Action bei unvollkommen und unregelmäßig leitenden Flächen ausdehne. Sir Humphry beschreibt umständlich sonderbare und wichtige Versuche zur Erläuterung dieser Nachforschung, welche zeigen, daß die Verringerung der beschützenden Wirkung, bei einem Abstände, nicht von der Oberfläche des Metalles abhängt, sondern von der des unvollkommenen oder flüssigen Leiters.

Seine Versuche über vollkommene und unvollkommene Leiter führten ihn zu einer andern, in praktischer Beziehung wichtigen Untersuchung, hinsicht-

lich der Natur des Contactes zwischen dem Kupfer und dem schützenden Metalle. Er fand, daß die schützende Kraft durch die dünnste Schicht von Luft oder durch das zarteste Blättchen von Talk oder trockenem Papier verhindert wird; die gewöhnliche Bekleidung von Grünspan oder ein dünnes Stück von befeuchtem Papier schien dieselbe aber nicht zu vermindern. Nach einem Detail von Versuchen über die elektrochemischen Kräfte der Metalle in Lösungen, die von der Luft ausgeschlossen sind, beschließt Sir Humphry seinen Aufsatz mit einigen aus den gesammten That- sachen hervorgehenden Folgerungen, praktischen und theoretischen Inhaltes. Da er fand, daß in gewissen Fällen einer unvollkommenen Vereinigung der Ein- fluß des Beschützers durch Abstand geschwächt war, so schlägt er vor, wenn Schiffe mit altem Beschla- ge zu beschützen sind, ein größeres Verhältniß von Eisen, und wenn es möglich ist, mehr vertheilt an- zuwenden. Der Vorzug dieser Anordnung zeig- te sich überraschend bei dem Schiffe Samarang, wel- ches im Jahre 1821 in Indien mit Kupfer beschlagen worden, und im Frühling 1824 in die Docks kam, bekleidet mit Grünspan (rust), Pflanzen und Zoo- phyten. Das Schiff ward mit 4 Eisenmassen beschützt, deren Oberfläche ungefähr  $\frac{1}{80}$  von der des Kupfers be- trug; zwei von ihnen waren nahe am Hintertheil und zwei an den Seiten des Schiffes angebracht. Es machte eine Reise nach Neu-Schottland und kehrte im Ja- nuar 1825 zurück, nicht wie fälschlich berichtet wor- den mit Pflanzen und Muscheln bedeckt, sondern merkwürdig rein und in guter Beschaffenheit. Nach Anführung anderer Beispiele der vollkommenen Wirk-

gesättigt ist und auch das Steinkohlengas einen Antheil von ihnen enthält.

Der Aufsatz schließt mit einer kurzen Hindeutung auf die Anwendung, welche man von der anfänglichen Flüssigkeit machen könnte. In Gas gebracht, welches mit einer blauen Flamme brennt, erzeugt sie eine glänzend weiße Flamme. Sie ist ein vortreffliches Lösungsmittel des Kautschucks; und wird allen Zwecken entsprechen, wo ätherische Oele als Lösungsmittel angewandt werden. Auch zeigt der Verfasser die Möglichkeit, daß der Theil der Flüssigkeit, welcher, zwar bei der gewöhnlichen Temperatur und einem Druck von zwei oder drei Atmosphären flüßig, doch bei vermindertem Drucke ein Gas ist, einer Lampe zur Nahrung dienen könne, sobald man mit der Zeit solche Kenntnisse und Herrschaft über die Zersetzung des Oels oder der Steinkohle erlangt habe, daß man diese Substanz in hinreichender Menge zu liefern im Stande sey. (Journ. of Sc. N. 38. 273.)

5. Donovan's Apparat, um ohne Berührung mit der Luft zu filtriren.

Dieser sinnreich erdachte Apparat ist so einfach, daß seine Abbildung (Fig. 6) alle weitere Beschreibung entbehrlich macht. Nur muß bemerkt werden, daß Hr. D., welcher sich dieses Apparates zunächst bei der Bereitung von Aetzkali bedient hat, statt des Filtrums ein Stückchen Leinwand gebraucht; mit dem er die Spitze des als Trichter dienenden Glases *A* locker verstopft. Zu diesem Zweck rath er auch den Apparat von grünem Glase machen zu lassen, weil dieses weniger vom Alkali angegriffen wird als das weiße Glas. Um



Säuren zu filtriren, kann man statt der Leinwand auch gröblich gepulvertes Glas anwenden. (Phil. Mag. Jul. 1825. p. 76. Auszug.)

#### 6. Zerlegung des Chlorschwefels.

Hr. Dumas hat diese Verbindung aufs Neue analysirt und zwar auf die Weise, daß er sie in Dampfgestalt über glühende Drehspähne von Eisen leitete; das entstandene Chloreisen wurde in Wasser gelöst und mit Silberlösung gefällt; das Schwefeleisen hingegen mit Säuren zersetzt und das Schwefelwasserstoffgas in einer essigsauren Bleilösung aufgefangen. 1,485 Grm. Chlorschwefel gaben so: 4,4 Grm. Chlor Silber und 3,23 Grm. Schwefelblei. Darnach besteht der Chlorschwefel aus Chlor = 71,67 und Schwefel = 30,00; mit einem Gewichtsüberschuß von 1,67. Ein zweiter Versuch, bei welchem Kupfer statt des Eisens angewandt wurde, gab: Chlor = 69,22, Schwefel = 30,72. Der analysirte Chlorschwefel war dadurch bereitet, daß man trocknes Chlorgas in Schwefelblumen leitete, die am Boden eines offenen Probeglasses befindlich waren. Das spec. Gewicht der Flüssigkeit betrug 1,980 (ist aber, wenn nicht Druckfehler in der Angabe sind, offenbar viel zu groß, gegen die schon bekannten Vägungen. P.) (Auszug aus den Bullet. des Sc. math. Juill. 1825. p. 35.)

#### 7. Nachtrag zur Darstellung des Kaliums.

In Bezug auf die neulich in diesen Annalen \*) beschriebene Methode, Kalium darzustellen, muß noch

\*) B. IV. p. 23.

samkeit des Beschützers und nach Hinweisung sowohl auf das Verhältniß, das derselbe nach Verschiedenheit der Umstände zum Kupferbeschlag eines Schiffes haben muß, als auch auf die vortheilhafteste Art ihn anzulegen, schließt Hr. D. mit Bemerkung über die Wichtigkeit, ein reines Kupfer zum Beschlage auszuwählen, es glatt und gleichmäfsig anzulegen, und zu seiner Befestigung nur Nägel von reinem Kupfer und nicht von einer Metallmischung anzuwenden. (Journ. of Sc. N. 38. p. 271).

4. Ueber einige neue Verbindungen von Kohlenstoff und Wasserstoff und über einige andere bei der Zersetzung des Oels durch Hitze erhaltene Produkte, von Hrn. M. Faraday.

Die Versuche, von welchen die Resultate in diesem Aufsatz umständlich erzählt sind, wurden hauptsächlich mit der Flüssigkeit angestellt, welche sich in beträchtlicher Menge absetzt, wenn Oelgas zusammengedrückt wird. Diese Flüssigkeit, so wie sie aus den Anstalten der Gesellschaft für tragbares Oelgas erhalten wird, ist farblos, von einem geringeren specifischen Gewichte als das Wasser, fast unlöslich in Wasser, dagegen löslich in Alkohol, Aether, Oelen, u. s. w. und läßt sich entzünden, wobei sie mit einer dichten Flamme brennt. Sie unterscheidet sich von dem Oel, aus welchem sie her stammt, auffallend dadurch, daß die Lösungen der Alkalien nicht im Geringsten auf sie einwirken. Ein Theil dieser Flüssigkeit ist sehr flüchtig und veranlaßt scheinbar ein Sieden bei 50 bis 60° F. Andere Theile sind feuerbeständiger und erfordern selbst 250° und darüber zum Sieden. Bei wiederholten Destillationen wurde eine Reihe Producte von der größten bis zur geringsten Flüchtigkeit erhalten; von

dem, was bei  $170^{\circ}$  bis  $200^{\circ}$  F. überging, erhielt man am meisten. Als diese, nach öfteren Rectificationen, einer niederen Temperatur ausgesetzt wurden, fand sich, daß einige von ihnen zu einer krySTALLINISCHEN Masse erstarrt waren, und zuletzt wurde von ihnen, besonders durch Druck bei niederen Temperaturen, eine Substanz erhalten, welche sich nach der Untersuchung als eine neue Verbindung von Kohlenstoff und Wasserstoff ergab. Bei der gewöhnlichen Temperatur erscheint diese als eine farblose durchsichtige Flüssigkeit, von 0,85 spec. Gewicht bei  $60^{\circ}$ , die den gewöhnlichen Geruch des Oel-Gases besitzt. Unter  $42^{\circ}$  F. stellt sie einen festen Körper, von durchsichtigen dendritischen KrySTALLen dar, welcher sich bei seiner Erstarrung sehr zusammenzieht. Bei  $0^{\circ}$  (F.°? P.) erscheint sie als eine weiße, durchsichtige, spröde, pulverförmige Masse, deren Härte nahe der des Hutzuckers gleich kommt. Sie verdampft gänzlich an der Luft, siedet bei  $186^{\circ}$  F. und liefert Dämpfe, die ein specifisches Gewicht von 40 haben, wenn das des Hydrogen = 1 gesetzt ist. Bei einer höheren Temperatur wird der Dampf zerlegt, indem sich Kohle ablagert. Die Substanz ist brennbar und beim Verbrennen wird Kohle frei, wenn nicht Sauerstoff im Ueberschuß zugegen ist. Unter  $186^{\circ}$  F. übt Kalium keine Wirkung auf dieselbe aus. Diese Substanz wurde dadurch analysirt, daß man sie über rothglühendes Kupferoxyd streichen ließ, und ihren Dampf mit Sauerstoff verpuffte. Das erhaltene Resultat war, daß sie besteht aus: 2 Proport. Kohlenstoff = 12 und 1 Proport. Wasserstoff = 1, und daß in dem Zustand als Dampf 6 Proport. Kohlenstoff mit 3 Proport. Wasserstoff vorhanden sind, um ein Volumen Dampf zu bilden, der folglich

ein specifisch. Gewicht von 39 besitzt, wenn das des Wasserstoffs gleich eins gesetzt ist. Diese Verbindung wird in dem Aufsatz Bicarburet of Hydrogen genannt. Bei Untersuchungen mit den am meisten flüchtigen Theilen der Flüssigkeit wurde ein Product erhalten, welches, obgleich bei der gewöhnlichen Temperatur gasförmig, sich bei  $0^{\circ}$  (F. $^{\circ}$ ?) zu einer Flüssigkeit verdichtete. Diese wurde in ihrer Zusammensetzung und ihren Eigenschaften sehr beständig gefunden. Sie war sehr brennbar, hatte als Gas das spec. Gewicht von 27 oder 28, und als Flüssigkeit das von 0,627; sie ist also unter den nicht als Gas oder Dampf bekannten Substanzen die leichteste. Als sie analysirt wurde, fand sie sich zusammengesetzt aus einem Verhältnistheil Kohlenstoff = 6 und einem Verhältnistheil Wasserstoff = 1, wie es der Fall beim ölbildenden Gase ist; jedoch sind diese so verbunden und verdichtet, daß sie nur halb so viel Volumen einnehmen wie bei jener Substanz \*). Ein Volumen des Gases enthält deshalb 4 Proport. Kohlenstoff = 24 und 4 Proport. Wasserstoffgas = 4, in Summa 28, was das specifische Gewicht desselben ist.

\*) Diese Gleichheit der chemischen Zusammensetzung zweier Substanzen bei Verschiedenheit in deren Volumen und sonstigem Verhalten — falls sie sich bestätigen sollte — wäre für die Chemie im Allgemeinen eine Thatfache von Wichtigkeit. Sie würde offenbar mit ähnlichen Erfahrungen einer verschiedenen physikalischen Beschaffenheit neben gleicher chemischer Constitution, wie man sie bei festen Substanzen wahrgenommen hat, im nächsten Zusammenhang stehen und möchte vielleicht zu deren Erklärung führen. Möglich auch, daß sie den gegenwärtig noch zwischen der Cyansäure und Knallsäure bestehenden Widerspruch löste. P.

Außer dem hiedurch entstehenden merkwürdigen Unterschied zwischen dieser Substanz und dem ölbildenden Gase ist die erstere auch noch durch die Einwirkung des Chlors verschieden, welches mit derselben einen flüssigen Körper bildet, der einen süßen Geschmack besitzt und dem Chlor-Kohlen-Wasserstoff (Hydrochloride of Carbon) gleicht; doch kann von demselben durch fernere Einwirkung von Chlor und Licht kein Chlorkohlenstoff erhalten werden. Die übrigen Producte von der ursprünglichen Flüssigkeit zeigen keinen so bestimmten Charakter als die eben genannten Substanzen; zu derselben Zeit scheinen sie sehr constant, indem sie gleichförmig bei einer Temperatur siedend. Sie können mittelst Destillation nicht so in mehr oder weniger flüchtige Theile getrennt werden, daß man dadurch ihre Zahl auf zwei oder drei besondere Körper zurückführen könnte. Sie haben die allgemeinen Eigenschaften der ursprünglichen Flüssigkeit, und mit den anderen Producten erleiden sie alle von der Schwefelsäure eine besondere Einwirkung, bei welcher sich Erscheinungen zeigen, mit deren Untersuchung der Verfasser gegenwärtig beschäftigt ist. Die Gegenwart dieser Substanzen, als Dampf, in Oel- und Steinkohlengas wird durch die besondere Wirkung der Schwefelsäure ausgemittelt, daß diese die vollkommene Condensation derselben veranlaßt, so wie durch die Auflöslichkeit dieser Substanzen in fetten und ätherischen Oelen u. s. w., zu deren besonderen Anwendung die nöthigen Vorichtsmaßregeln im Aufsatze beschrieben sind. Es fand sich, daß das Oelgas von manchem dieser Dämpfe

~~eines Umstandes erwähnt werden, welcher zwar dort~~ berührt wurde, der aber, wie spätere Versuche zeigten, noch größere Beachtung verdient. — Wenn nämlich das Rohr, durch welches das Kalium aus der Retorte in die Vorlage geleitet wird, während der Operation ganz glühend bleibt, so scheint es sich nur unbedeutend oder gar nicht zu verstopfen, weil sich alle verstopfende Masse, die sich freilich immer erzeugt, in der Vorlage absetzt, wo sie nicht verstopfen kann, und hierdurch wäre demnach auch diese Schwierigkeit bei dieser Methode beseitigt. Um aber das Rohr bis zu seiner Einmündung in die Vorlage glühend zu erhalten, sind zwei Bedingungen nothwendig; nämlich erstens, daß dasselbe so kurz als möglich sey, und zweitens, daß die vordere Wand des Ofens, durch welche dasselbe geht, so dünn als möglich sey. Zu letzterem Zwecke gelangt man am besten dadurch, daß man diese Wand, auf ähnliche Art, wie schon Brunner angiebt, aus einem Stück eines grossen alten Graphittiegels oder aus einer Eisenplatte bildet, welche zum Durchgange des Rohres durchbohrt sind. Bei dieser Einrichtung ist es um so nöthwendiger, die Vorlage sorgfältig durch öfter erneutes kaltes Wasser oder Eis abzukühlen, — Sollte man auch nur schwarze Masse erhalten, so ist dies keineswegs Verlust. Denn durch Destillation derselben aus einer Glas- oder besser Porzellanretorte erhält man sehr leicht eine große Menge ganz reinen Kaliums. *W.*

## V.

*Freundschaftliche Aufforderung an zwei ungenannt  
Mathematiker, vom Bergkommissair F. G. v. Bussse  
in Freiberg.*

Der verewigte Gilbert hatte mir zu wiederholten Malen geschrieben, daß *meine Erinnerung auf des Hrn. Prof. Mollweide Nachschrift*, Annal. 1822 St. 4 S. 423 nächstens abgedruckt werden sollte; Er habe nur damit gezögert, weil er der meisten Leser wegen sich hüten müsse, viel Mathematisches aufzunehmen, und doch meinem Wunsche gemäß zugleich zwei andere Aufsätze, meine Auflösung (die Bewegung im Lothe durch die Erde) betreffend, mit zu drucken wären. (Mathematische Untersuchungen können, dem Plane der Annalen gemäß, auch nur dann in diese aufgenommen werden, wenn sie sich unmittelbar an Experimental-Untersuchungen anschließen. P.) Da sich nun diese drei Manuscripte bei dem jetzigen Herausgeber dieser Annalen schlechterdings nicht auffinden lassen (dieselben auch nie in meinen Händen gewesen sind. P.), so wünsche ich, daß die beiden Verfasser ihre Bemerkungen über meine Auflösung aufs Neue einschicken möchten, falls sie nicht etwa statt dessen anzeigen könnten, daß sie nunmehr von der Richtigkeit meiner Auflösung überzeugt seyen, nachdem ich in meinem Lehrbuche \*) die von mir behauptete Unterscheidung von  $\mp 0$  als  $= \frac{1}{\mp \infty}$  umständlicher motivirt habe, als es in den Annalen geschehen durfte. — Meine Ausdeutung des einen Integrals, welche Prof. Mollweide gerügt hat, war allerdings sehr mißverständlich ausgedrückt. Ich hatte den Aufsatz in Teplitz so eben erst fertig geschrieben, als ein Badegast unerwartet eilig abreisend nach Leipzig ihn mitnahm. Jene Uebereilung aber hat keinen wesentlichen Einfluß auf die Richtigkeit meiner Auflösungen. —

\*) Bündige und reine Darstellung des wahrhaften Infinitesimal-Calculs, wie sie besonders auch für wissenschaftliche Practiker rathsam ist. Dresden bei Arnold 1825.

# J HALLE, OR DR. WINCKLER.

Zeit der Beob.	Barometr bei +10° R. pariser	Therm. Ream. freim Scheln	Haar Hygr bei +10° R.	Wind	Wetter	Thermometrograph			Wasser- Stand der Saale	Uebersicht d Witterung			
						Tag	Min. Nachts vorher	Max. Tags		Tag	Zahl		
1	8	35. 16	+18	80. 06	nnw. 2	schön	1	+ 8. 0	+ 27. 0	3' 11"	heiter	2	
	12	35. 08	27	63. 0	N. 2	schön	2	11. 0	25. 5	3 8	schön	7	
	2	35. 00	25	53. 7	N. 2	schön	3	14. 0	26. 4	3 8	verm	12	
	6	35. 11	24	42. 1	N. 2	heitr	4	15. 0	18. 9	3 8	trüb	10	
	10	34. 47	27	69. 4	N. 2	heitr	5	12. 5	24. 1	3 8	Regen	10	
2	8	36. 11	+20	79. 6	N. 2	heitr	6	15. 7	20. 1	3 10	Hagel	1	
	12	35. 99	23	63. 6	N. 3	heitr	7	9. 4	18. 5	4 0	Gewitter	1	
	2	35. 78	25	59. 8	N. 3	schön	8	10. 9	19. 5	3 10.5	windig	15	
	6	35. 38	24	51. 7	N. 2	schön	9	11. 5	20. 9	3 10	stürmisch	9	
	10	35. 40	22	68. 5	N. 2	heitr	10	9. 9	21. 4	3 9			
3	8	35. 08	+15	67. 0	nnw. 2	verm	11	11. 9	18. 6	4 0			
	12	34. 72	25	56. 9	N. 2	heitr	12	10. 3	16. 9	4 1			
	2	34. 74	22	47. 9	N. 2	heitr	13	8. 6	19. 3	4 3			
	6	34. 50	21	47. 6	N. 2	verm	14	9. 0	15. 6	4 3	Nachte		
	10	33. 90	15	68. 6	ono. 2	heitr	15	10. 2	16. 1	4 3	heiter	14	
4	8	33. 17	+13	63. 0	nnw. 2	trüb	16	7. 5	16. 6	4 2	schön	2	
	12	32. 88	13	70. 7	N. 2	trüb Rg	17	10. 9	16. 6	4 1	verm	2	
	2	32. 79	15	77. 3	oso. 3	trüb	18	10. 4	16. 5	4 0.5	trüb	13	
	6	32. 64	17	68. 1	NO. 3	trüb	19	11. 9	14. 2	4 1	Regen	7	
	10	32. 60	14	88. 8	ono. 3	tr Wtlicht	20	9. 0	18. 4	4 3	Blitze	2	
5	8	31. 67	+2	72. 4	ono. 3	trüb	21	11. 3	16. 1	4 4	windig	7	
	12	30. 79	2	78. 8	nnw. 1	trüb	22	9. 6	16. 2	4 3	stürmisch	2	
	2	30. 69	9	85. 2	W. 1	trüb	23	8. 3	18. 7	4 2.5			
	6	31. 04	5	99. 4	W. 1	trüb	24	7. 0	22. 3	4 2			
	10	31. 97	1	99. 5	nnw. 1	tr Rgtrpf	25	9. 5	19. 1	4 2			
6	8	32. 46	+5	93. 1	nnw. 2	trüb	26	7. 6	17. 5	4 1			
	12	32. 54	6	51. 9	nnw. 2	schön	27	6. 8	16. 8	3 11			
	2	32. 43	2	43. 1	nnw. 2	schön	28	8. 2	17. 1	3 11	Mrgth	7	
	6	32. 45	1	9. 0	ono. 2	htr Abrth	29	10. 5	16. 2	3 10	Abrth	14	
	10	32. 85	1	59. 7	O. 2	heitr	30	11. 5	18. 0	3 11			
7	8	32. 77	+4	67. 6	oso. 2	schön	31	+ 6. 0	+ 27. 0	4 1			
	12	32. 87	3	47. 0	SO. 2	heitr	Sma +509.9 +586.6			126' 2.5	Feuerskug	1	
	2	32. 54	6	43. 1	oso. 3	htr Abrth	Mittl +10.00 +18.92			4. 0.1			
	6	32. 89	6	47. 0	SO. 2	heitr	Min. + 6. 0			Max. + 27. 0			
	10	33. 52	5	60. 3	O. 3	heitr	größte Veränd. 11. 0						
8	8	33. 41	+7	72. 8	2707. 84	SW							
	12	32. 86	568. 6	2847. 01	ws								
	2	32. 62	554. 0	3221. 83	N								
	6	32. 14	495. 2	2273. 94	N								
	10	32. 19	2346. 6	11050. 62	N								
						Barom.			Therm.			Hygrom.	
						Mittl	354. 218	N	+15. 0	14	N	64. 084	N
						Max.	338. 227	so	+24. 2	SO	100. 00	SW	
						Min.	328. 474	ws	+ 9. 9	W	36. 94	SO	
						Veränd	9. 673		24. 03		63. 06		



phet der Mond in seiner Erd-Nähe. Am 18. mehr gleichf. als wolkig bed.,  
 19. ums Zenith etws. offen; von 10 Abds ab bis in die Nacht, Reg. Am  
 20. die Decke ist Abds in W oberhalb etws. gefondert, Nachts vorher noch Reg.  
 21. bis nach 12 fein und von 10 U. Nachts gel. Am 20. wolk. Decke modif.  
 22. Cirr. Str., Mittags oben heiter, Abds nur in S u. W mit kl. Cirr. Str. hel.  
 23. über ganz, heitr. 10 U. 26' Abds das erste Monats-Viertel.  
 24. Am 21. gleiche graue Decke; von 1 bis Nachts selten unterbrechen,  
 25. in 22. Mittags sondert sich wolk. Decke, geht jedoch bald wieder in ein-  
 26. ad einz. Regtrpf. fallen; Abds wird W u. NW zuerst heiter, bald geht die  
 27. bildung nach SO und Spt-Abds heitr. Am 23. gleiche, weiße Decke, die  
 28. roll, hat sich Mittags in kl. sehr zerstreute Cirr. Str. auf heit. Grde aufgel.;  
 29. schwinden auch diese und es bleibt heitr. Am 24. heiter, nur Abds Spur  
 30. Str. in W u. SW am Horiz. Am 25. Morg. auf heit. Grde Cirr. Streifen  
 31. nach O, Mittags große verwisch. Cirr. Str. verbreitet, diese vergehen  
 32. und es stehen Nachmittags am S- u. W-Horiz. einz. kl. Cum.; von Abds. ab  
 33. Am 26. bis Mittag heitr, dann erscheinen am W-Horiz. einz. kl. Cirr. Str.;  
 34. 35. verbreitet sich oberhalb viel Cirrus, der sich Abds in Schleier modif.;  
 36. 37. jedoch heitr. Am 27. Morg. u. Abds, Horiz. hel., früh oben viel lok-  
 38. 39. 40. 41. 42. 43. 44. 45. 46. 47. 48. 49. 50. 51. 52. 53. 54. 55. 56. 57. 58. 59. 60.  
 61. 62. 63. 64. 65. 66. 67. 68. 69. 70. 71. 72. 73. 74. 75. 76. 77. 78. 79. 80.  
 81. 82. 83. 84. 85. 86. 87. 88. 89. 90. 91. 92. 93. 94. 95. 96. 97. 98. 99. 100.

**des Monats:** Oft heiße Tage, kühle Nächte; häufig Streif-Regen,  
 meist nördliche nach W abspringende Winde herrschen.

Am 22. August, Nachts 11 Uhr, zog aus nnw eine bedeutende Feuer-  
 rüber; ihr Licht war weißer als das des Mondes, ein langer Schweif, den  
 er sich hatte, dunkel braunroth; ihr Zug in SO schnell und noch vom  
 entfernt, zersprang sie in großer Weite von hier, wie eine Rakete mit  
 Kugeln sich theilt.

vorigen Monat herrschend gewesenen Krankheits-Charakters beobachtet,  
 , mit vorherrschender Neigung zum Nervösen. Besonders hatten sich  
 Kalte Fieber erschienen sporadisch; nachdem sie lange Zeit nicht vorge-  
 lagen über Excoriationen der Zunge, aphthöse Affectionen im Munde,  
 u.

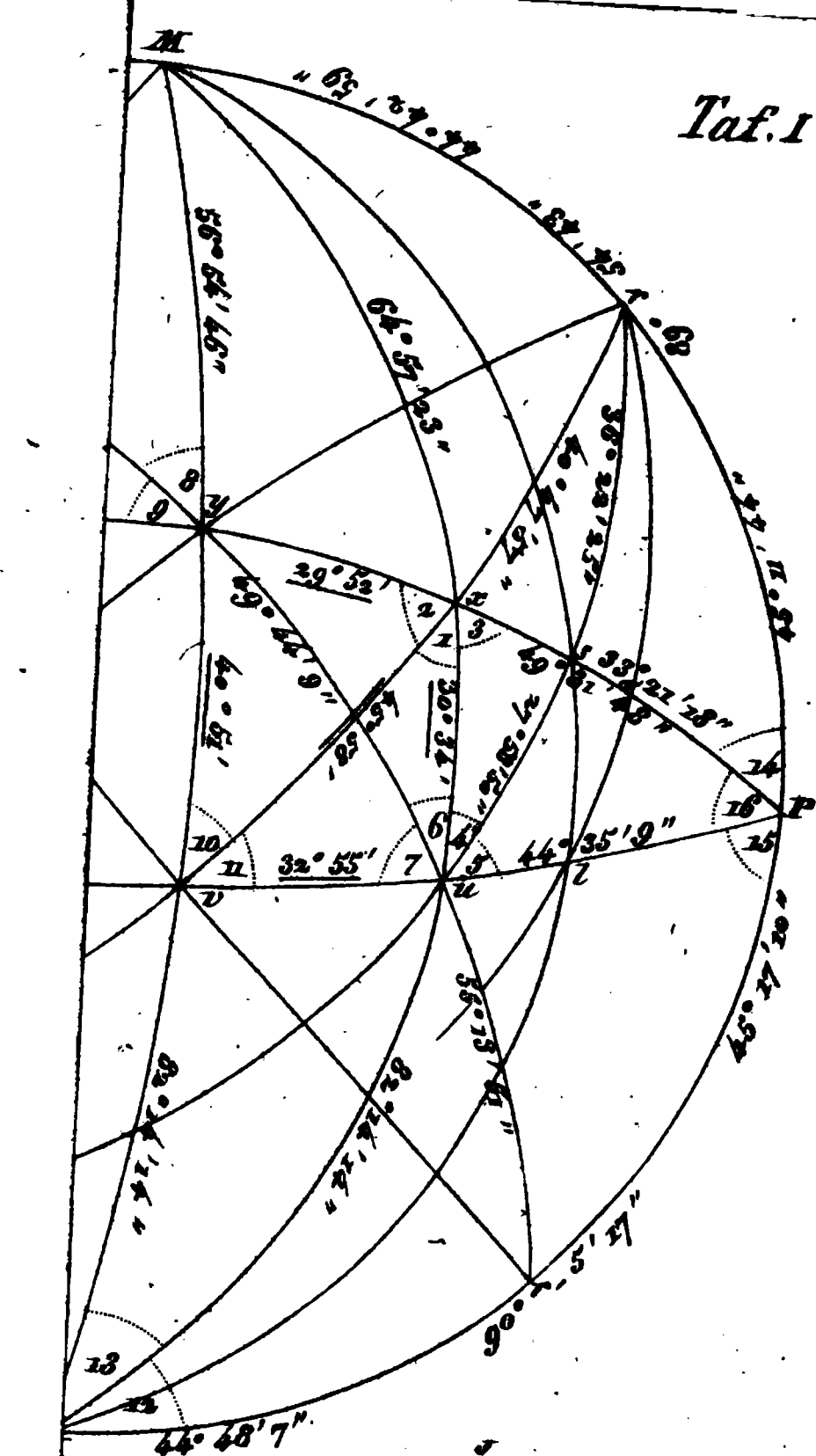


Fig. 2

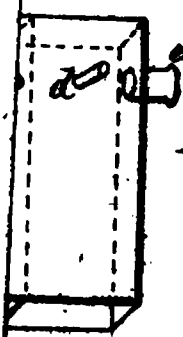


Fig. 3

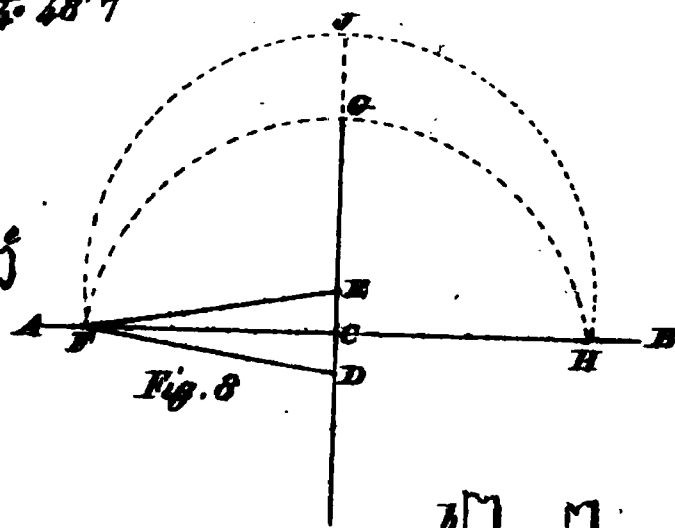
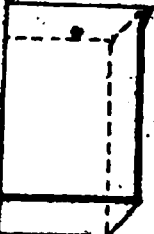


Fig. 8

Fig. 4

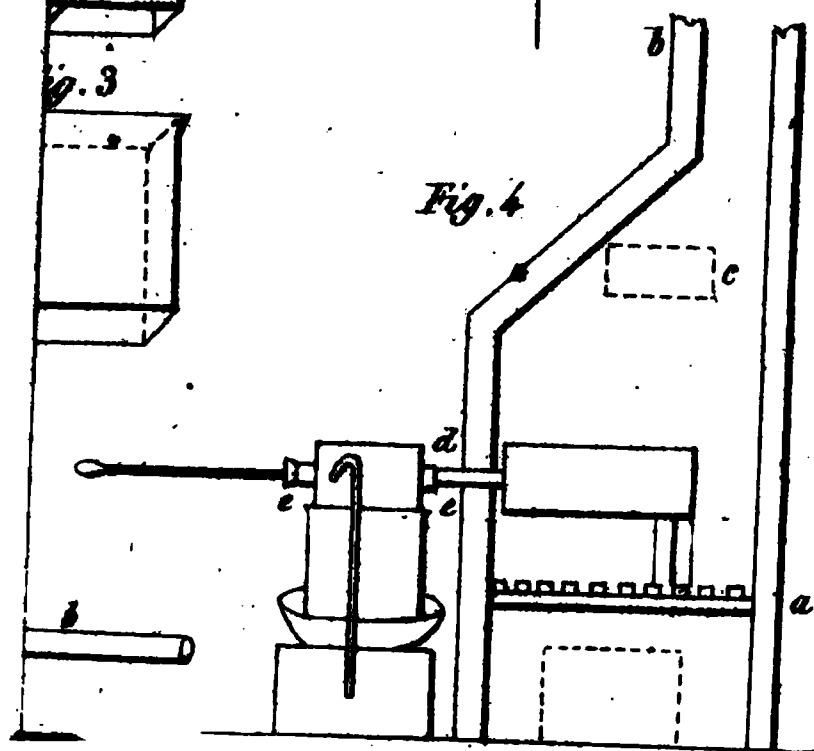




Fig. 2.

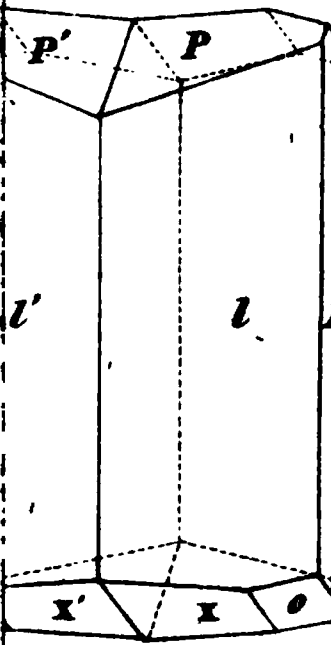


Fig. 5.

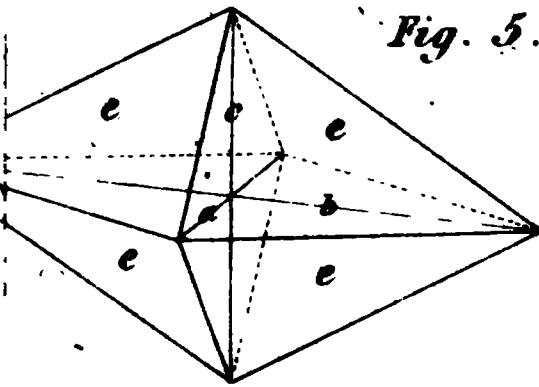


Fig. 12.

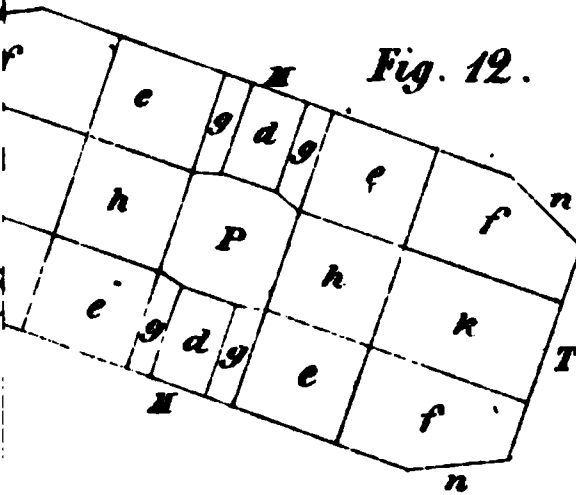


Fig. 8.

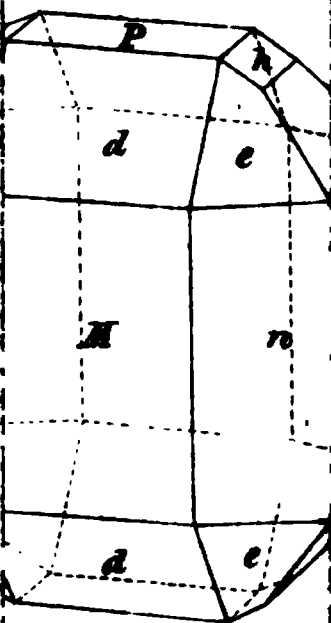


Fig. 15.

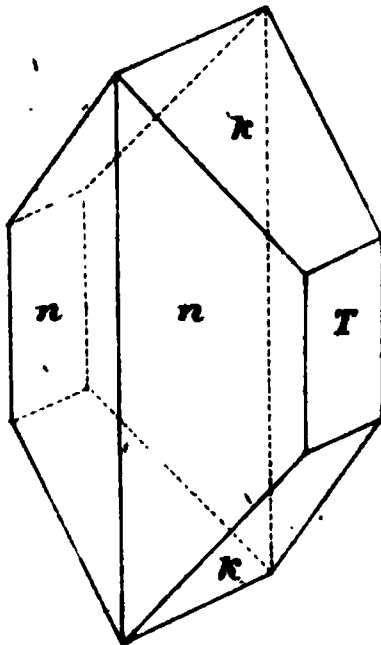


Fig.

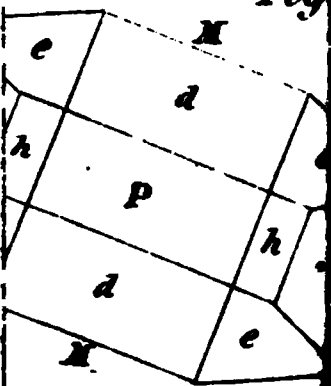
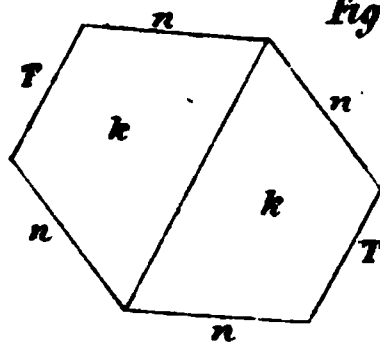
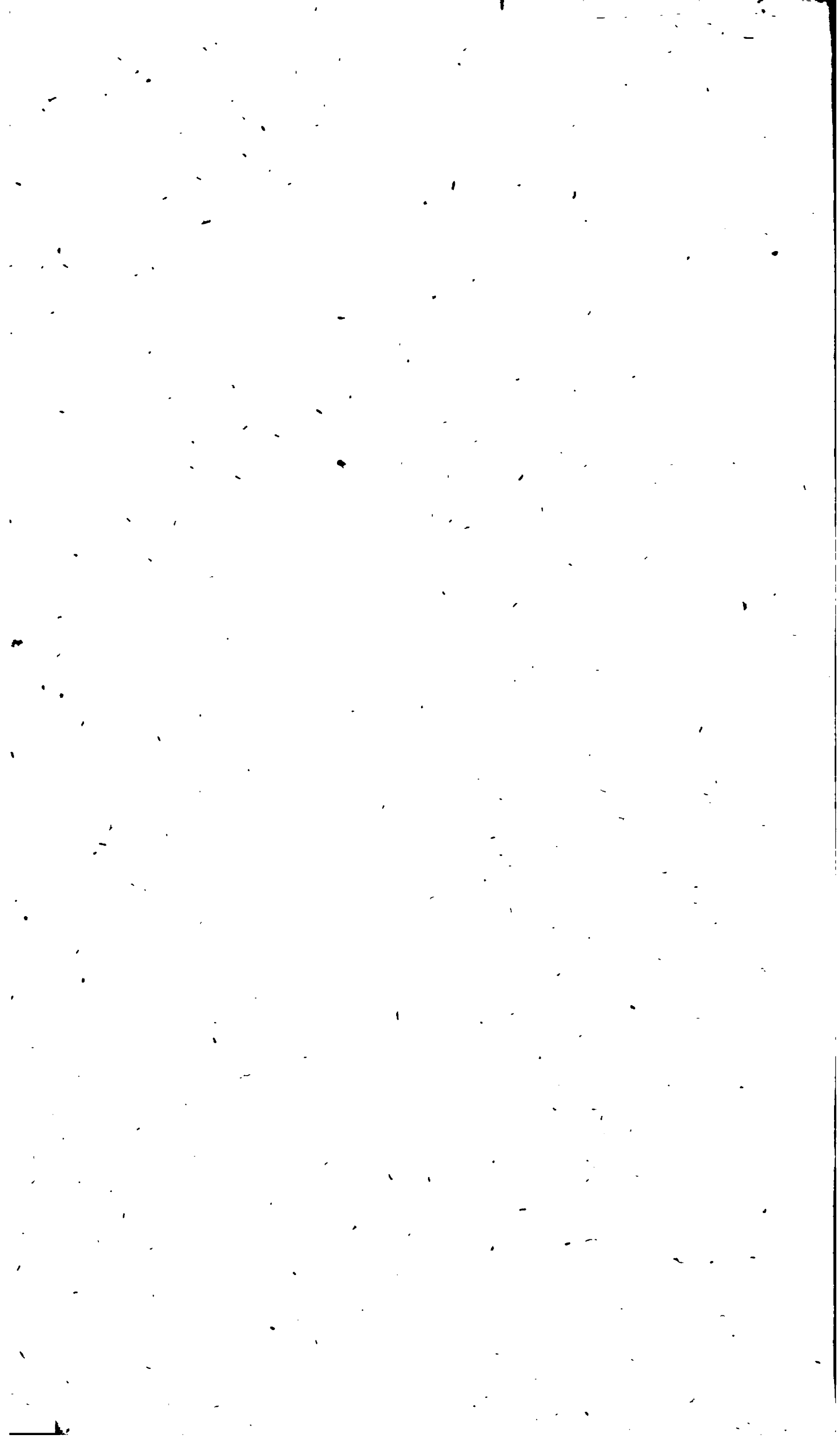
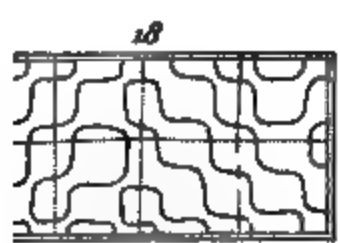
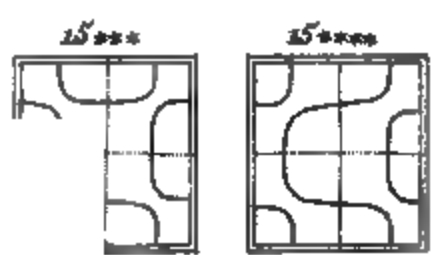
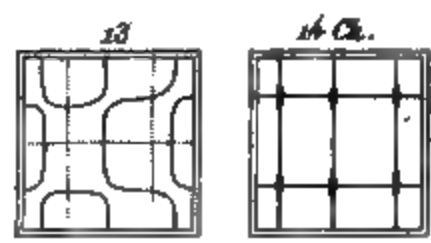
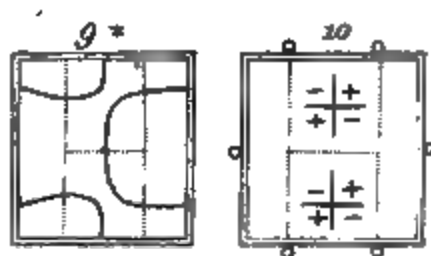
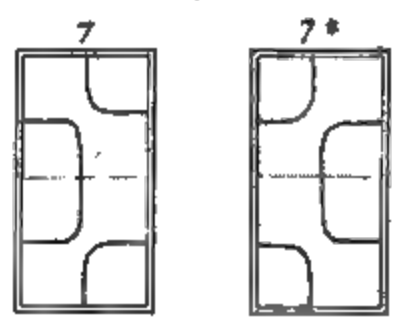
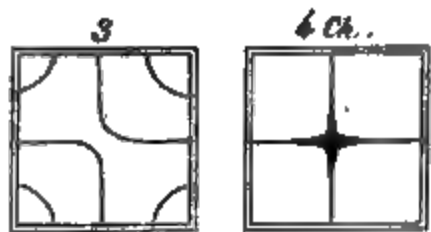


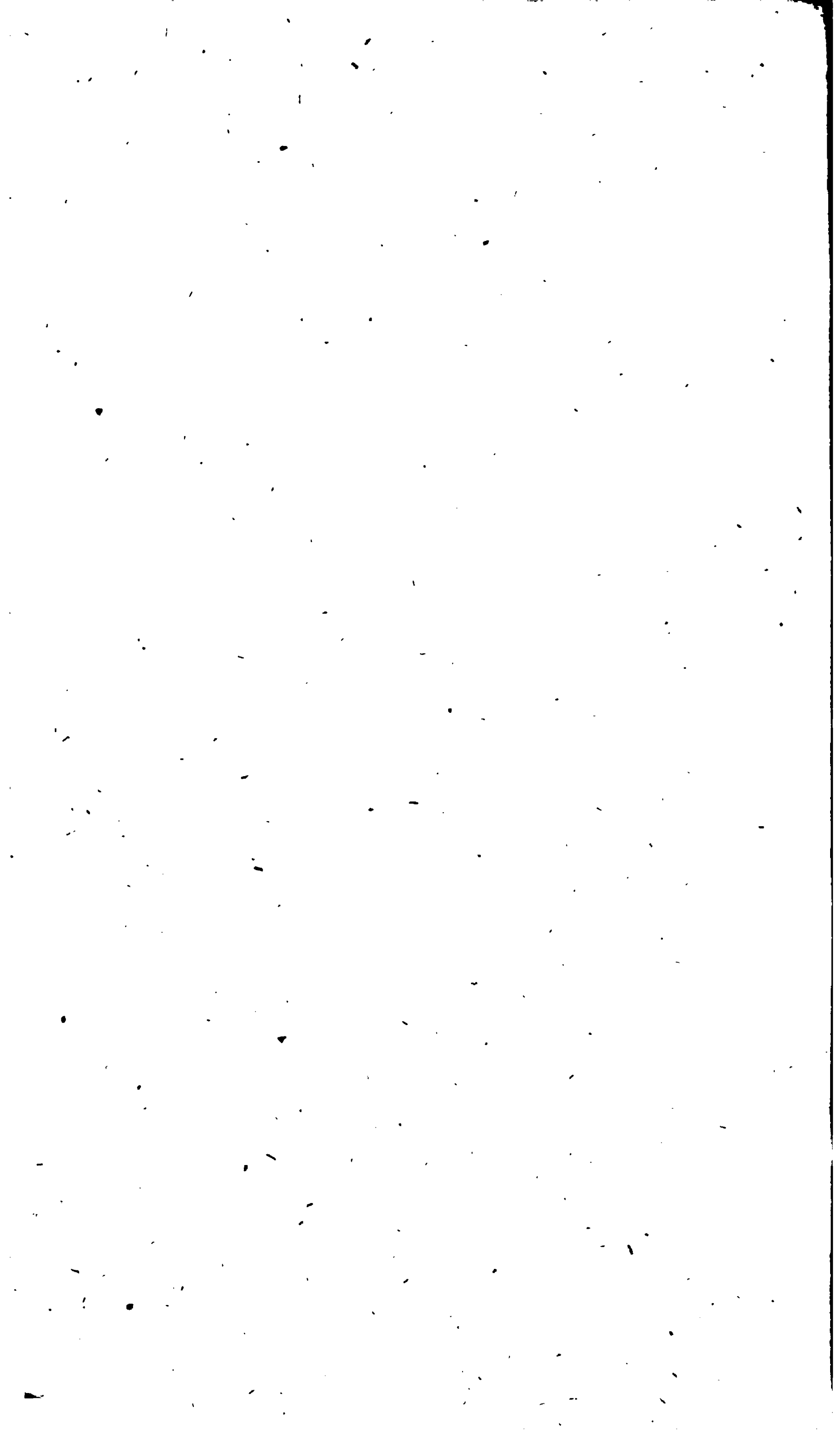
Fig. 16.



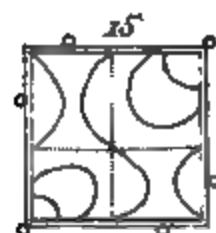
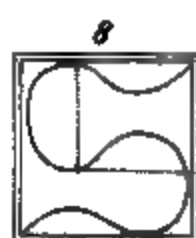
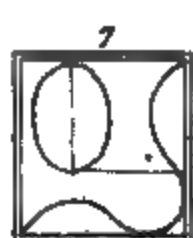
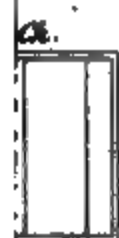
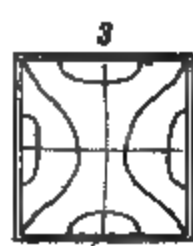


*Taf. III*





*Taf. IV*



*2a/2*



2 f











Fig. 1



3

4

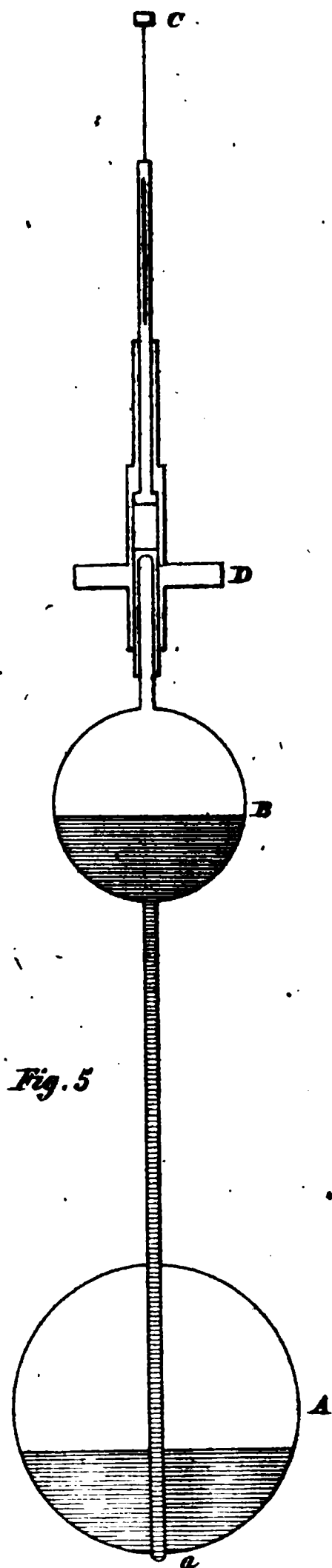


Fig. 5